New aryl 2-hydroxyethyl thioether derivs. - useful as leukotriene and phospholipase antagonists

Patent Assignee: CIBA GEIGY AG

Inventors: BECK A; BREITENSTE W; LANG R W; OERTLE K; VONSPRECHE A

Patent Family														
Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type							
EP 228045	A	19870708	EP 86117740	A	19861219	198727	В							
AU 8666817	Α	19870625				198732								
JP 62164661	A	19870721				198734								
NO 8605233	Α	19870720				198734								
FI 8605241	Α	19870624				198740								
ZA 8609613	Α	19870623	ZA 869613	Α	19861222	198740								
DK 8606242	Α	19870624				198804	·							
PT 83992	Α	19871230				198807								
<u>US 4785004</u>	Α	19881115	US 86941676	Α	19861215	198848								
HU 46658	Т	19881128				198901								
DD 261149	Α	19881019				198911								
CA 1274522	Α	19900925				199044								
EP 228045	В	19910403				199114								
DE 3678545	G	19910508				199120								
ES 2044834	T3	19940116	EP 86117740	Α	19861219	199407								

Priority Applications (Number Kind Date): CH 861321 A (19860404); CH 855513 A (19851223)

Cited Patents: 4. journal ref.; A3...8836; EP 123543; EP 134111; No search report pub.

Patent Details												
Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes							
EP 228045	Α	G	41									
Designated S	States (Regional): 1	AT BE	E CH DE ES FR	GB GR IT LI LU NL SE							
US 4785004	Α		24									
EP 228045	В											
Designated S	States (Regional):	AT BE	E CH DE ES FR	GB IT LI LU NL SE							

ES 2044834	T3		C07C-323/40	Based on	patent EP	228045
		 				

Abstract: EP 228045 A

Thioethers of formula (I) and their salts are new: R = H or 1-7C alkanoyl; R1 = 1-3C alkyl opt. substd. by F or Cl; R2 = a 5-15C aliphatic gp.; A = a single bond, CH2CH2 or CH=CH; B1 = 1-7C alkylene or phenylene; B2 = a single bond, CH2CH2 or phenylene; R3 = H or 1-4C alkyl; R3 = H or COC(R6)=C(R7) or COC(R7)=C(R6), or R4+R5 = N=C(R8)-C(R6)=CH; R3 = H or 1-4C alkyl; R3 = H, Me, OMe or halogen.

USE - (I) are leukotriene antagonists useful as antiallergic and (esp. topical) antiinflammatory agents. They also inhibit leukocyte phospholipase A2 and thrombocyte phospholipase C and may be useful for treating thrombosis and blood clotting disorders.

EP 228045 B

A compound of the formula (I) in which the general symbols have the following meanings; R0 is hydrogen or C1-7-alkanoyl; R1 is C1-3-alkyl which may be substituted by one or more halogen atoms having an atomic number of at most 17; R2 is an aliphatic radical having from 5 to 15 carbon atoms; A is a single bond, ethylene or vinylene; B1 is C1-7-alkylene or phenylene; B2 is a single bond, ethylene or phenylene; M is an aromatic radical of the partial formula in which the symbols have the following meanings: R3 is hydrogen or C1-4-alkyl; X is NH, O, S or, if R4 is hydrogen, a single bond; one of the symbols R4 and R5 represents hydrogen and the other represents the group -CO-R6; or R4 and R5 together represent the radical -CO-C(R6) = C(R7)-or -CO-C(R7) = C(R6)- or R4 and R5, together with X, represent the radical -N = C(R8)-C(R6) = CH-, in which R6 represents -(CH2)b-COOR3 (in which b = 0 to 2); R7 represents hydrogen or C1-4-alkyl and R8 represents hydrogen, methyl, methoxy or halogen, and salts of such compounds having salt-forming properties. (49pp)

US 4785004 A

Assymetric aromatic thioethers of formula (I) and salts are new. In (I), RO is H or 1-7C alkanoyl; R1 is 1-3C alkyl opt. substd. 1 more more F, Cl; R2 is 5-15C aliphatic gp.; A is bond, ethylene, vinylene; B1 is 1-7C alkylene or phenylene; B2 is bond, ethylene or phenylene; M is gp. (M); R3 is H or 1-4C alkyl; X is NH, O, S or if R4 is H is bond; one of R4 and R5 is H and the other - CO-R6 or R4 and R5 together are -CO-C(R6)=C(R7)- or -CO-C(R7)=C(R6)- or R4 and R5 together with X are -N=C(R8)-C(R6)=CH-; R6 is -(CH2)b-COOR3 where b is 0-2; R7 is H or 1-4C alkyl; R8 is H, Me, MeO, halo. (I) may be prepd. e.g. by reacting aliphatic epoxide (II) with mercapto cpd. H-S-M.

USE - (I) are antagonistic leukotriene analogues used to eliminate smooth muscle contractions caused by leucotrienes in treatment of allergic esp. asthmatic conditions. Dose e.g. 10-500

Derwent World Patents Index © 2006 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 7189600

⑩公開特許公報(A) 昭62 - 164661

(1) Int Cl.4 C 07 C 149/32 識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和62年(1987)7月21日

7188-4H

61 K 31/10

AED

※審査請求 未請求 発明の数 2 (全40頁)

芳香族チオエーテル 69発明の名称

> 願 昭61-305548 の特

願 昭61(1986)12月23日 四出

優先権主張

〒1985年12月23日録スイス(CH)即05513/85−6

個発 明 者

アンドレアス フオン

スイス国, 4104 オベルビル, ネルケンベーク 5

スプレヒヤー

シユタイン

ベルナー ブライテン 者 ②発 明

スイス国, 4054 バーゼル, ザンクト ガラーーリンク

179

眀 砂発

アンドレアス

ドィツ連邦共和国, 7800 フライブルク, ロイテバハゼセ

20アー スイス国, 4002 バーゼル, クリベツクシユトラーセ

チバーガイギー アク ①出 願 人

141

チェンゲゼルシヤフト

外5名 弁理士 青木

30代 理 人 最終頁に続く

1. 発明の名称

芳香族チオエーテル

2. 特許請求の範囲

1. 一般式(1):

(式中、Rº は水素又は炭素原子数1~7のアル カノイル基を表し、R'は、最高17の原子番号 を有するハロゲン原子の1個以上で置換されてい てよい炭素原子数1~3のアルキル基を表し、R* は炭素原子数5~15の脂肪族基を変し、Aは単 結合、エチレン基又はピニレン基を表し、B'は **炭紫原子数1~1のアルキレン基又はフェニレン** 茲を表し、B²は単結合、エチレン基又はフェニ レン基を表し、Mは部分式: 以下众白

$$\begin{array}{cccc}
R^3 & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\$$

(式中、R³ は水紫又は炭素原子数1~4のアルキ ル基を衷し、XはNH、O、S又はR°が水素を表 す場合には、単結合を表し、記号R 4 及びR 5 のう ち一方は水素を衷し、他方は恭 - CO-R゚を妻 すか、又はR * 及びR * は一緒に基 - CO - C(R*) = C(R*) - 又は - C O - C (R*) = C (R*) - を衷すか、又は R・及びR・はXと一緒に基 - N = C (R *) - C (R *) = C H - の基を装し、 R · は - (CH2) · - COOR · (式中b = 0~ 2) を表し、R1 は水素又は炭素原子数1~4の アルキル茲を表し、R® は水紫、メチル塩、メト キシ基又はハロゲンを表す)の芳香族塩を汲す) の化合物及び塩形成性を有する該化合物の塩。 2. 一般式(1)において、ヒドロキシ彗の〇

- 原子がS-原子に対してトランス-配置で存在

する特許請求の範囲第1項記載の化合物。

3. 一般式(1) において、R'がトリフルオロメチル基を表す特許請求の範囲第1項記載の化合物。

4. 一般式 (1) において、B' が部分式 -(CH₂)。- (式中aは1~7の整数を表す) の線状アルキレン基を表す特許請求の範囲第1項 記載の化合物。

5. 一般式(I) において、B' が非辺換フェニレン基を表す特許請求の範囲第1項記載の化合物。

6. 一般式 (I) において、R°が水素を変す 特許請求の範囲第1項記載の化合物。

7. 一般式 (1) において、R² - B² - Aが 一緒に o - 又は p - (C₅₋₁₅ - アルキル) - フェ ニル 基 又は - スチリル 基 を 表 す 特許 請求 の 範囲 第 1 項記 数 の 化 合物 。

8. 一般式 (!) において、R* が炭素原子数 8~12の線状アルキル基を表す特許請求の範囲 第7項記載の化合物。

1項に記載の化合物。

12. 一般式 (I) において、Mが部分式:

(式中R³ がプロピル基又は水衆を表し、R⁴ がエチル基、メチル基又は水素を表す)の基を表す 特許請求の範囲第1項~第9項のいずれか1項に 記載の化合物。

13. 一般式 (I) において、Mが部分式:

(式中R* はエチル基、メチル基又は水器を設す) の基を表す特許請求の範囲第1項~第9項のいず れか1項に記載の化合物。

14. 一般式 (1) において、Mが部分式: 以下介白 9. 一般式(1)において、R*がトリフルオロメチル基を表し、R*-B*-Aが一緒に炭素原子数10~16の線状1-アルケニル基、1.3-アルカジェニル基又は1.3.6-アルカトリエニル基を表し、B'が基-(CHz)。-(式中aは3~6の整数を表す)を表す特許請求の範囲第1項記載の化合物。

10. 一般式(()) において、Mがフェニル基を装し、この基において R³ が水紫を表し、 R⁴ が X と一緒に水紫を表し、 R⁵ が 基

- CO-(CH₂)。- COOR° (式中 b は 2 を 表 し、 R° はメチル基、エチル基又は水素を表す)を 表す特許請求の範囲第 1 項~第 9 項のいずれか 1 項に記載の化合物。

1. Mがフェニル基を表し、この基において R³ 及び R⁵ がそれぞれ水素を表し、 X が基 - N H - を表し、 R⁴ が基

- C O - (C H 1) - C O O R * (式中 b は 1 を表し、 R * はメチル基、エチル基又は水素を表す) を表す特許請求の範囲第 1 項~第 9 項のいずれか

(式中R° はエチル基、メチル基又は水素を表し、R'°はハロゲン又はメトキシ基を表す)の基を表す特許請求の範囲第1項~第9項のいずれか1項に記載の化合物。

15. 一般式(!)において、R°が水紫を表し、R'がメチル基、クロロメチル基又はトリフルオロメチル基を表し、R*が炭素原子数7~15の線状アルキル基又は1~3個の二頭結合を有する対応する基を表し、Aがシスー又はトランスーピニレン基を表し、B'が炭素原子数2又は3個の線状アルキレン基を表し、B'が炭素原子数2又は3個の線状アルキレン基を表し、B*が単結合を表し、Mが特許請求の範囲第11項、第12項又は第14項に記載した定義を有する特許請求の範囲第1項記載の化合物又はその塩。

1 6. 一般式 (1) において、R° が水素を表し、R° がメチル基、クロロメチル基又はトリフルオロメチル基を表し、R° が炭素原子数8~1

2の級状アルキル基を表し、Aが単結合又はシスー若しくはトランスー配置のピニレン基を表し、B、が炭素原子数2又は3個の線状アルキレン基を表し、B、が非置換フェニレン基を表し、Mが特許請求の範囲第11項、第12項又は第14項に記載した定義を有する特許請求の範囲第1項記載の化合物又はその塩。

 合又はシスー若しくはトランスー配置のビニレン 基を表し、B・が非置換フェニレン基を表し、B・ が非置換フェニレン基を表し、Mが特許請求の範 四第11項、第

1 2 項又は第 1 4 項に記載した定義を有する特許 讀求の範囲第 1 項記載の化合物又はその塩。

19. 一般式 (1) において、R°が水素を衷し、R'がメチル基、クロロメチル基又はトリフルオロメチル基を表し、R*が炭素原子数8~12の線状アルキル基を表し、Aかトランス-二重結合を表し、B'が非置換フェニレン基を表し、Mが特許請求の範囲第12項に部分式 (M')で挙げたものを表す特許請求の範囲第1項記載の化合物又はその塩。

20. 遊離カルボキシ基を有する特許請求の範囲第1項~第19項のいずれか1項に記載の化合物又はそのアルカリ金属塩。

21. 特許請求の範囲第1項~第20項のいず れか1項に記載の化合物の生理学的に許容しうる

塩.

22. 実施例1~41'のいずれか一つに記載されている特許請求の範囲第1項記載の化合物。

23. ロイコトリエン拮抗剤として及び/又はホスホリパーゼの抑制に使用する特許請求の範囲第1項~第22項のいずれか1項に記載の化合物。

24. 一般式(1):

(式中、R°は水衆又は炭素原子数1~7のアルカノイル基を表し、R'は、最高17の原子番号を有するハロゲン原子の1個以上で置換されていてよい炭素原子数1~3のアルキル基を表し、R²は炭素原子数5~15の脂肪族基を表し、Aは単結合、エチレン基又はピニレン基を表し、B'は炭素原子数1~7のアルキレン基又はフェニレン基を表し、B'は単結合、エチレン基又はフェニレン基を表し、B'は部分式:

$$R^3$$
 R^4 (M)

(式中、R¹ は水衆又は炭素原子数1~4のアル キル基を衷し、XはNH、O、S又はR゚が水泵 を設す場合には、単結合を表し、記号 R °及び R ° のうちー方は水素を衷し、他方は基 - CO - R * を表すか、又はR * 及び R * は一緒に基 - CO - C(R*) = C(R*) - 又は - C O ∸ C (R¹) = C (R ⁴) - を衷すか、又は R·及びR。はXと一緒に茲 - N = C (R *) - C (R *) = C H - の基を衷し、 R · は- (CH2) -- COOR 2 (式中b=0~ 2) を表し、R¹ は水素又は炭素原子数1~4の アルキル茲を衷し、R® は水器、メチル茲、メト キシ恭又はハロゲンを衷す)の芳香族基を衷す) の化合物及び塩形成性を有する該化合物の塩を製 造するにあたり、一般式(□): 以下众白

O R*-B*-A-CH——CH-B'-R' (式中A、B'、B*、R'及びR*は前記のも のを表す)のエポキシドを一般式(II):

$$H - S - M$$
 (\square)

(式中Mは前記のものを表す)のメルカプト誘導体と反応させ、必要に応じて、R°が水素を表す一般式(1)の得られた化合物をR°が炭素原子数1~7のアルカノイル基を表す、対応するで存在物にアシル化し、及び/又はエステルの形で存在する化合物を遊離酸又は塩に加水分解し、及びグスは塩形成性を有する、得られた遊離化合物を塩に変え、及び/又は対応する塩の形から化合(1)の化合物及び塩形成性を有する該化合物の塩の製造方法。

- 2.5. 特許請求の範囲第2項~第23項のいずれか1項に記載の化合物を製造する特許請求の範囲第24項記載の方法。
 - 26. 少なくとも1種の薬学的に許容しうる担

持物質と一緒に、活性成分として特許請求の範囲 第1項~第23項のいずれか1項に記載の化合物 を少なくとも1種含む医薬組成物。

- 27. 完成薬剤の形の特許請求の範囲第26項 記載の医薬組成物。
- 28. 吸入によって投与するのに適した特許請求の範囲第26項又は第27項記載の医薬組成物。
- 29. 少なくとも1種の薬学的に許容しうる担持物質と一緒に、活性成分として特許請求の範囲第1項~第23項のいずれか1項に記載の化合物を少なくとも1種含む医薬組成物を製造するため、対応する成分を非化学的方法で加工し、完成した形の薬剤が望ましい場合には、個々の投与量に分割するか又は測定した量で適当な容器中に入れることを特徴とする医薬組成物の製造方法。
- 30. 医薬組成物の製造のための特許請求の範囲第1項~第23項のいずれか1項に記載の化合物の使用。
- 3 1. ロイコトリエンのアレルギー誘発作用又は炎症に起因する、哺乳動物の病状又は症状の軽

減又は排除のための特許請求の範囲第1項~第 23項のいずれか1項に記載の化合物の使用。

32. ロイコトリエンのアレルギー誘発作用又は炎症に起因する、哺乳動物の病状又は症状の軽減又は排除するため、特許請求の範囲第1項~第23項のいずれか1項に記載の化合物の有効量を単独で、又は特許請求の範囲第26項~第28項のいずれか1項による医薬組成物の形で投与することを特徴とする治療方法。

33. ヒトを治療する、特許請求の範囲第32 項記載の治療方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、硫黄原子が一方の原子価により芳香 族基又はヘテロ芳香族基(M)、例えば場合によ って置換され、及び/又は6員ヘテロ環式環と縮 合したフェニル基に結合し、かつ、他方の原子価 によって少なくとも11個の炭素原子を有する線 状基(L)に結合し、この線状基が関類の一方の 関に、硫黄原子に対してαー位に、好ましくはS - 原子に対してトランスー配置のヒドロキン基を 有し、他方の側に、一個以上の二重結合及び/又はフェニレン環を有していてよい新規非対称α-ヒドロキシチオエーテルに関する。

本発明は、特に、一般式(1):

(式中一般的記号は下記の定義を有する、すなわち、 R® は水業又は炭素原子数 1 ~ 7のアルカノイル基を表し、 R * は、 最高 1 7の原子番号をてするハロゲン原子の 1 個以上で置換されていてない炭素原子数 1 ~ 3のアルキル基を表し、 R * は炭素原子数 5 ~ 1 5の脂肪族基を表し、 B * は単結合、 エチレン基又はフェニレン基を表し、 B * は単結合、 エチレン基又はフェニレン基を表し、 B * は単結合、 エチレン基又はフェニレン基を表し、 B * は単結合、 エチレン基又はフェニレン基を表し、 B * は部分式:

$$\begin{array}{cccc}
R^3 & & & \\
& & & \\
& & & \\
R^3 & & & \\
\end{array}$$
(M)

(式中記号は下記の定義を有する、すなわち、R² は水紫又は炭紫原子数1~4のアルキル茲を表し、 X は N H 、 O 、 S 又 は R * が水素を変す場合には、 単結合を表し、記号R * 及びR * のうち一方は水 R · 及びR · は一緒に基

- CO-C(R*) = C(R*) - 又は - C O - C (R¹) - C (R⁴) - を表すか、又は R · 及びR · はXと一緒に基

- N = C (R *) - C (R *) = C H - の基を要し、 R * は- (CH *) - COOR * (式中 b = 0~ 2) を表し、R1 は水奈又は炭素原子数1~4の アルキル茲を衷し、Rª は水素、メチル基、メト キシ基又はハロゲンを表す)の芳香族基を表す〕 の化合物及び塩形成性を有する該化合物の塩に関 する.

ヒドロキシ茲のO-原子がS-原子に対して上 <u>ランス</u> – 配置である、好ましい化合物に関する前 記一般式(1)における立体配置は、下記のとお りである。第一の線の記号は、平面の上にあり、 第三の線の記号は従って、平面の下にあり(又は その逆)、これは、示した式に関して、Kaha-Ingold-Prelog 条約により 2個の中心炭素原子の

相対的配置 (RS) - (SR) に相当する。

本発明は、更に、本発明による前記化合物の製 造方法、及び活性成分としてこれらの化合物を含 む医薬組成物、及びこのような組成物を非化学的 方法で製造する、対応する製造方法に関する。本 発明は、更に、前記の化合物及び医薬組成物を、 特に、本発明の化合物の顕著なロイコトリエン拮 抗活性及び/又はホスホリパーゼー抑制活性を利 用しうる病状の軽減及び治癒に、例えば種々の型 のアレルギーの場合、特に喘息の場合及び特に、 皮膚及び粘膜の炎症の場合に治療のため使用する ことに関する。

直接発作を起こす過敏性反応の第一原因として

ロィコトリエン、特にロイコトリエンC及びDが 恐らく喘息における気管支収縮を引き起こすこと は数年前に証明された(H. R. Morrisら、Nature 285 、1045~1106(1980 年5月) 及びL. Derning、 S. Hammarstroem 及び B. Samuelsson: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77 (4) . 2014~2017 (1980)参照)。

一般に、ロイコトリエンの基本的構造骨格は、 **最も重要な代表例について下記の式で示されるよ** うに、1-位、5-位及び6-位に特性置換基を 有する、不飽和結合を多数有する線状イコサン酸 (icosanic acid) によって形成される。

LTC - 4 : R1 = 110C0C11(NII2)CH2CII2C0 - .

R = - NIICII 2 COOII

LTD - 4 : R' = H - , R' = - NIICII 2 COOII

 $R_1 = II - ' U_3 = - OII$ LTE - 4 :

(式において、立体的配置は、下記のとおりであ る:オレフィン領全体は紙面の平面にあり、矢形 で示した原子価結合線は紙面の上に伸び、破線は 紙面の下方に伸びる。)

ロイコトリエンは、その生理学的性質において、 一般に、極めて多様な種類の平滑筋の顕著な収縮 を起こす点で特色を示す。健康の観点から、この ような作用は一般には望ましくなく、従って、適 当なロイコトリエン拮抗剂の探究がこの分野の研 究の中心になっている。

本発明による一般式(1)の化合物においては、 公知のロイコトリエンの基本的線状構造は、原則 として保有され、一般に、血液凝固抑制作用を有 する芳香族化合物及び特にヘテロ芳香族化合物に 存在する構造的特徴を、硫ヴ原子を介して、組み 合わせて有する。意外にも、新規化合物は、生体 外での種々の試験において、明らかなロイコトリ エン拮抗作用を有する。

例えば、本発明による化合物は、約0.1~25 μmol /ℓの試験福度範囲で、ロイコトリエンー

特開昭62-164661(6)

D. (LTD. - 前記の説明参照)によって誘発された平滑筋の収縮を抑制する。この、いわゆる LTD. - 拮抗作用は、例えば下記の方法で実験 的に証明される:

意外にも、一般式 (1) の化合物は、他の、生理学的に重要な酵素系に対しても顕著な抑制作用を有する。例えば、ヒトの白血球からのホスホリ

パーゼA: の抑制が、約0.5~50μmol/2の 試験濃度範囲で観察された(この測定に関する実 験方法は、前記の特開昭61-18756号公報参照)。 同様に、ヒトの血小板からのホスホリパーゼCの 抑制は、約1~100μmol/2の試験濃度範囲 で観察された(実験方法については、前記の特別 昭61-18756号公報参照)。

これらの方法によって生体外で示される抗アレルギー作用及び抗炎症作用は、動物試験で生体内でも確認される。例えば、局所抗炎症活性は、例えば、G. Tonelli及びし、Thibaultによって開発された方法(Endocrinology 77、625 、(1965))により、正常ラットの耳にクロトン油で誘発した浮腫を約1~約100mg/mlの投与量範囲で抑制することによって証明することができる。

本発明による一般式 (I) の化合物は、これらの有用な薬理作用を有するため、ロイコトリエンのアレルギー誘発作用が病的状態を生じ、これを 軽減或いは排除すべき全ての場合に治療に使用することができる。従って、これらの化合物は、例

前記のように、本発明による一般式(I)の化合物とロイコトリエンとの間には、特に、冒頭に挙げた隣接S一及びO一原子の好ましいトランス配置及び基(L)の線状構造において、一般的類似性がある。しかしながら、本発明による化合物は、線状基(L)が特異的な末端カルボキシ基を

一般式(I) 中のR°の好ましい定義のうち、 特に水素及び更に炭素原子数I~4のアルカノィ ル基、例えばアセチル基が挙げられる。

前記の一般式 (I) において、記号R! は、非 置換アルキル基、例えばエチル基、プロピル基及 び特にメチル基、又は来端炭素原子が塩紫若しく は特に弗柔で置換された類似のアルキル基、例え ばクロロメチル基若しくはフルオロメチル基、2-フルオロエチル基又は3-フルオロプロピル基 又は過フルオロアルキル基、例えば、特にトリフ ルオロメチル基が好ましい。

記号Rで変される脂肪族基は、線状基、例え ば炭素原子数5~15、好ましく炭素原子数7~ 12のアルキル基、例えば、特にヘプチル基、ノ ニル基、ウンデシル基及びドデシル基、又は1個、 2個若しくは3個の多重結合、例えば三重結合及 び特に二重結合をシスー若しくはトランスー配置 で、必要に応じて任意の組み合わせで有する、対 応するモノー或いはポリ不飽和基であるのが好ま しい。これらの多重結合は、硫黄原子にできるだ け近接して存在する、すなわち、硫黄を有する炭 繋原子に対してα、β-位に又はAで表されるピ ニレン基と共役して存在するのが好ましい。この 種の好ましい基Rこは、例えば1-アルケニル基、 1, 3-アルカジエニル基及び1, 3, 6-アル カトリエニル基、例えば特に1-ヘプテニル基、 1-オクテニル基、1-ノネニル基、1-デセニ

ル悲、1-ウンデセニル悲及び1-ドデセニル基 又は1、3-オクタジエニル悲、1、3-デカジ エニル悲、1、3-ドデカジエニル恭及び1、3、 6-ドデカトリエニル基であり、これらの基にお いて、すべての二重結合がそれぞれ独立にシス-又はトランス-配置で存在することができ、また、 任意の組み合わせを形成することができる。

一般式 (I) 中の記号 A で表されるピニレン基は、シス - 又はトランス - 配置で存在してよい。

一般式(1)中の記号B'が炭素原子数1~?のアルキレン基を表す場合、その基は、部分式ー(CHz) - (式中aは1~7、好ましくは2~4である)の基であるのが好ましい。また、記号B'がフェニレン基を表す場合には、その基はm-フェニレン基であるのが好ましい。基R'を無視すれば、B'は、1個以上の炭素原子数1~4のアルキル基、特にメチル基で置換されていよい(合計の炭素原子数は最高6個)が、非置換であるのが好ましい。

一般式 (I) 中のB*は、単結合又はフェニレ

ン基、例えば、特に、 o - 又は p - フェニレン基であるのが好ましく、記号 B * の場合と同様に、フェニレン基は、更に合計炭素原子数 6 以下のアルキル基を有していてよいが、非置換であるのが好ましい。 B * がフェニレン基を表す場合、 A は 単結合又はビニレン基を表すのが好ましい。

前記の一般式(I)に定義した記号 R³は、記号 R³の構成成分として、好ましくはメチル基及び特に水素を表し、また、他方、フェニル環の資換基としては、水素又はプロビル基を表すのが好ましい。

部分式 (M) の芳香族基、すなわち、フェニル 基がm-又はp-位に脂肪族置換基を有するこれ らの基のうち、R³ 及びR⁴ がそれぞれ水索を表 し、 X が単結合を表し、R⁵ が基 - C O - (C H₂)_b - C O O R⁹ (式中 b は好まし

- CO-(CH₂)₆-COOR* (式中 b は好ましくは 2 を衷し、R* はメチル茲、エチル基又は好ましくは水器を衷す) を表すもの、及び特に、R² 及びR⁵ がそれぞれ水器を表し、Xが基-NH-を表し、R⁶ が基-CO-(CH₂)₆-COOR*

(式中 b は 0 、 2 又は好ましくは 1 を表し、 R ? はメチル基、エチル基又は好ましくは水素を表す)を表すもの、すなわち、部分式:

(式中 b 及び R * は前記のものを表す) の基が挙 げられる。

部分式 (M) のヘテロ芳香族基のうち、特に、 クロメンから誘導された酸素含有基、特に、部分 式 (M'):

又は部分式 (M1):

【式中R* は前記のものを表し、好ましくはプロビル基又は特に水器を表し、R* はエチル基又は特にメチル基及び好ましくは水器を表す】の基が挙げられる。

部分式 (M) のヘテロ芳香族基のうち、キノリンから誘導され、部分式 (M³):

(式中R®はエチル塩又は特にメチル基又は水素を変し、R™はハロゲン、例えば特に塩素又は更に特に、メトキシ基を表す)を有する窒素含有基が挙げられる。

前記の化合物は、更に、特に好ましいものとして、カルボキン基が塩、特にアルカリ金属塩の形で存在する化合物を包含する。

一般式 (1) の残りの化合物は、その個々の特性に応じて、塩の形で存在することもできる。 適切な酸性を有する化合物、例えば特に遊離カルポキシ基を有する化合物は、塩基、例えば、特に無

機塩基との塩、好ましくは生理学的に許容しうる アルカリ金属塩、特にナトリウム塩及びカリウム 塩を形成することができる。適切な塩基性を有す る一般式(1)の化合物、例えば前記の部分式 (M³)のキノリン誘導体のエステルは、常用の薬 学的に許容しうる酸との酸付加塩、特に生理学的 に許容じうる塩の形で存在することができる。無 機酸のうちでは、特にハロゲン水素酸、例えば塩 酸及び硫酸及び燐酸又はピロ燐酸が挙げられ、有 機酸のうちでは、特にスルホン酸、例えば芳香族 スルホン酸、例えばペンゼンスルホン酸、p-ト ルエンスルホン酸、エンボン酸及びスルファニル 酸、又は低級アルカンスルホン酸、例えばメタン スルホン酸、エタンスルホン酸、ヒドロキシエタ ンスルホン酸及びエチレンジスルホン酸、更に、 脂肪族、脂環式、芳香族又はヘテロ環式カルボン 敵、例えばギ敵、酢酸、プロピオン酸、コハク酸、 グリコール酸、乳酸、りんご酸、酒石酸、クエン 酸、フマル酸、マレイン酸、ヒドロキシマレイン 敵、蓚酸、ピルピン酸、フェニル酢酸、安息香酸、

p-アミノ安息香酸、アントラニル酸、p-ヒドロキシ安息香酸、サリチル酸及びp-アミノサリチル酸、及びアスコルピン酸が挙げられる。塩基性及び酸性官能基を含む一般式(I)の化合物、例えば、遊離カルボキシ基を有する部分式(M³)のキノリン誘導体は、分子内塩の形であってもよい。

 合物のうち、殊に、遊離カルボキシ基を有する化合物及びその薬学的に許容しうる塩、例えばアルカリ金属塩、例えばナトリウム塩及びカリウム塩 が挙げられる。

型に、記号が下記の定義を有する、すなわち、R°が炭素原子数1~4のアルカノイル基又は、好ましくは水素を表し、R°がメチル基、クロロメチル基又はトリフルオロメチル基を表し、R°が炭素原子数7~15、好ましくは炭素原子数8~12の線状アルキル基、例えば前記の基を表し、Aが単結合又はシスー若しくはトランスー配置のビニレン基を表し、B°がフェニレン基、特に0~又はロフェニレン基を表し、Mが部分式(M²)、

(M³)及び好ましくは、 (M¹)の下に挙げた定義 を有する一般式 (!) の化合物が挙げられ、これ らの化合物のうち、殊に、遊離カルボキシ基を有 する化合物及びその薬学的に許容しうる塩、例え ばアルカリ金属塩、例えばナトリウム塩及びカリ ウム塩が挙げられる。

更に、特に、記号が下記の定義を有する、すなわち、R°が炭素原子数1~4のアルカノイル基 又は、好ましくは水素を表し、R'がメチル基、 クロロメチル基又はトリフルオロメチル基を表し、 R*が炭素原子数7~15、好ましくは炭素原子数8~12の線状アルキル基、例えば前記の基を表し、Aが単結合又は特に、シスー若しくはトランスー配置のピニレン基を表し、B*がフェニレン基、特にm-フェニレン基を表し、B*がフェニレン基、特にco-又はp-フェニレン基を表し、Mが部分式(M*)、(M*)及び好ましくは(M*)の下に挙げた定義を有する一般式(I)の化合物の方ち、殊に、近郊が挙げられ、これらの化合物のうち、殊に、遊離カルボキシ基を有する化合物及びその薬学的に許容しうる塩、例えばアルカリ金属塩、例えばナトリカム塩及びカリウム塩が挙げられる。

更に、実施例に記載した一般式 (1) の化合物 が特に挙げられる。

本発明によるチオエーテルは、自体公知の方法で、例えば下記の方法で製造することができる: 最高 1 1 個の炭素原子数を有し、胃頭に記載した 基 (L) に対応する、特に部分式(II):

(式中A、B'、B'、R'及びR'は前記のものを表し、好ましくは、ポキシラン環の2個の水 発原子は、相互にトランスー配置で存在する)の 脂肪族シスー又は、好ましくはトランスーエポキ シドを一般式(皿):

$$H-S-M$$
 (\blacksquare)

(式中Mは前記のものを表す)の、前記の基(M)に対応するメルカプト誘導体又はその塩と反応させ、必要に応じて、R°が水素を表す一般式(I)の得られた化合物をR°が炭素原子数1~7のアルカノイル基を表す、対応する化合物にアシル化し、及び/又はエステルの形で存在する化合物を遊離数又は塩に加水分解し、及び/又は塩形成性を有する、得られた遊離化合物を塩に変え、及びノスは対応する塩の形から化合物を遊離させる。

この反応は、自体公知の条件下に、約-20℃ ~約+50℃の温度で、好ましくは窒温で、特に 塩悲性媒体中、例えばアミン、特に第三級脂肪族、 アリール脂肪族又は飽和ヘテロ乾式アミン、例え ばトリアルキルアミン(例えばトリエチルアミン 若しくはエチルジイソプロピルアミン)、ジアルキルベンジルアミン(例えばN、N-ジメチルベンジルアミン)、N、N-ジアルキルアニリン(例えばN、N-ジメチルアニリン)又はN-メチル-若しくはN-エチル-ピペリジン又はN、N'-ジメチルピベラジンの存在で実施する。通常、反応を不活性有機溶剤、例えば低級アルカノール、例えばメタノール又はエタノール中で実施する。

主工程で形成されたヒドロキシ基のアシル化は、後から実施してもよく、R。が炭素原子数1~7のアルカノイル基を裏す一般式(I)の化合物を生じる反応であり、自体公知の方法で、例えば、R。が水素を変す一次生成物を所望の酸、例えば、対像ましくは塩化物)、対称無水物、又は近塩化物)、対称無水物、又は近塩化物)、対称無水物、又はケテンで処理することによって実施することができる。反応媒体として、例えば、過剰のアシル化可能性有機溶剤、例えば炭化

水器(例えばペンタン、ヘキサン、シクロヘキサ ン)、ハロゲン化炭化水素(例えば塩化メチレン、 クロロホルム)、エーテル(例えばジエチルエー テル、エチレングリコールジメチルエーテル、テ トラヒドロフラン、ジオキサン)、酸エステル (例えば酢酸エチル) 及び酸アミド (例えばアセ トアミド、ジメチルホルムアミド)、及び場合に より種々の塩基性の非アシル化可能性有機塩基、 例えばヘテロ芳香族塩基 (例えばピリジン、コリ ジン、キノリン)、第三級アミン(例えばトリエ チルアミン、N-エチルピペリジン、N-メチル モルホリン、N.N'-ジメチルピペリジン)又 は1. 5 - ジアザビシクロ (5.4.0) - ウンデク - 5 - エンを使用することができる。また、操作 を、すべてのこれらの溶剤の有利な組み合わせを 用いて実施する。反応温度は、約-70℃~混合 物の沸騰温度の範囲、好ましくは約-20℃~約 +30℃の範囲であってよい。

主反応(エポキシドとの縮合)には、一般式 (II) のメルカプト成分を特にその炭素原子数 1

のアシル化されたヒドロキシ基が、一般に同時に 除去される。

本発明による縮合工程用の出発原料は、自体公知であるか、又は公知の類似方法により自体公知の方法で得ることができる。例えば、一般式(皿)の重要なメルカプト化合物は、記載されており(例えば、欧州特許出願公開第 0123543号公報参照)、他の類似の酸は、対応する公知出発原料から出発して同じ方法で得ることができる。

出発原料として使用するシス-又は好ましくはトランス-エポキシド、例えば前記の一般式 (I)のエポキシドは、特に、ロイコトリエンの合成に使用されるのと同じ方法を用いて製造することができる。例えば、代表的一般的合成法においては、出発原料として、R'ー置換ベンズアルデヒド又は一般式 (N):

この化合物をホルミルメチレントリフェニルホ

~4のアルキルエステル(例えばメチルエステル 又はエチルエステル) の形で使用する。本発明に よる最終生成物が遊離酸又はその塩の形であるの が望ましい場合には、生成するエステルを加水分 解しなければならない。加水分解は、常用の条件 下で、例えばアルカリ金属炭酸塩(例えば炭酸ナ トリウム又は炭酸カリウム)又は希アルカリ金属 水酸化物(例えば水酸化ナトリウム又は水酸化カ リウム)を使用して、水の存在で水と混和しうる 溶剤、例えば低級アルカノール(例えばメタノー ル又はエタノール) 又は環状エーテル (例えばテ トラヒドロフラン又はジオキサン)中で約0~ 80℃で、好ましくは室温で実施する。特に鋭敏 な化合物の場合には、更に扱和な条件を用いて、 例えば特に低温で(好ましくは室温以下で)、化 学量論的当量のアルカリを用いて、短い反応時間 を用い、場合により、例えば薄層クロマトグラフ ィーにより分析監視しながら、アルカリにあまり 安定でない基を保持しながらエステル基を除去す ることができるが、この操作の経過中に基R°中

スホラン (又は均等な試薬) と縮合させて、一般式 (V) :

$$O = CH$$

$$CH$$

$$B' - R'$$

$$(V)$$

(式中 B・は前記のものを表す)の、対応するα. β - 不飽和アルデヒド、すなわち、2 - トランス - アルケナールを生成する。次いで、この化合物 を自体公知の方法で、好ましくは弱アルカリ性条 件下に(例えばアルカリ金属炭酸塩の存在で)、 過酸化水素水溶液を用いてエポキシド化して、ト ランス - エポキシド、すなわち一般式(Ⅵ):

(式中B' は前記のものを表す)の2(RS). 3(SR)-エポキシーアルカナールを生成する。 同様の方法で、シスー二近結合を有するアルデヒ ドは、2(RS).3(RS)-エポキシアルデ ヒドにおいて対応するシスーエポキシ配置を生じ る。このエポキシアルデヒドを対応する公知ベン

特開昭 62-164GG1 (11)

ジリデン又はアルキリデントリフェニルホスホラ ンと縮合させることによって、縮合させて所望の トランス-不飽和エポキシド、例えばAがピニレ ン基を表す前記一般式 (🛭) のエポキシドにする ことができる。ポリ不飽和エポキシド、例えばR゚ が1個以上の二瓜結合を有する一般式 (『) のエ ポキシドには、間接的代替法がある。すなわち、 その連鎖中に不飽和結合を有するイリデンホスホ ランとのヴィッテッヒ反応の代わりに、一般式 (N) のアルデヒドをまず r − トリフェニルホス ホラニリデンプチルアルデヒド(4 - トリフェニ ルホスホラニリデンプタナール)を用いて炭素原 子数4個だけ延長し、エポキシド化し、生成する 4 (RS), 5 (RS) -エポキシー2 -アルケ ナールだけをほ単一の飽和アルキリデントリフェ ニルホスホラン又はあまり複雑でないベンジリデ ン若しくはアルケニリデントリフェニルホスホラ ンと縮合させて所望のエポキシド(例えば、一般 式 (1) のエポキシド) にする。Aが単結合を表 し、B² がフェニレン基を表す一般式 (Ⅱ) のエ

ポキシドの場合には、一般式 (N) のアルデヒドを対応するベンジリデントリフェニルホスホランと反応させ、その後エポキシド化する。しかし、この場合には、通常、シスー及びトランスースチリル誘導体の混合物が形成され、これを2種の個々の異性体に分離しなければならないか、又は2種の異性体エポキシドの混合物を生じ、これから、次に、主工程において4種の立体異性体が形成されうる。

個々のジアステレオマーが望ましい場合には、で任意の段階で、出発原料の個々のジアステレオマーの個々のジアステレオマーに大き原料の個々のジアステレスに、文学活性な出発原料から、立体選択性反応条件又は、光学活性は、では、大学では、大きなでは、大きなでは、大きなでは、場合により光学的に活性な助剤を使用して、、物理的分離方法により光学的に個々のジアステレオマーに分離するのが有利である。

しかしながら、立体化学の観点から、本発明に よる一般式 (II) 及び (III) の生成成分の縮合並

びに出発原料の製造は、特に、個々の場合に立体 化学的に均一な出発原料を使用し、例えば光学活 性試薬及び/又は助剤を使用することによって、 できるだけ立体選択的に反応を実施し、反応の直 後に反応混合物から立体化学的に均一な生成物を 単離することによって実施する。例えば、不飽和 出発原料を製造する際には、生成しうるシスー及 びトランス-二重結合を有する異性体を、直ちに 互いに分離するが、この目的には、常用の物理的 分離方法、例えば、特にクロマトグラフィーが適 当である。主反応には、特に、一般式(Ⅱ)のエ ポキシドを個々のトランス-立体異性体として、 しかしラセミ体の形で(オレフィンのエポキシド 化によって通常得られる形で)使用する。一般式 (目) のメルカプト成分は、光学的に活性である 場合には、個々の光学的対車体の形で使用するの が好ましい。これにより、生成する 2 種の光学活 性ジアステレオマーを単に常用の物理的方法、例 えばクロマトグラフィーによって相互に分離する ことが可能になる。光学的に不活性なメルカプト

成分を使用する場合には、個々の光学活性生成物を得るには、光学的に活性な助剤を用いて対な体に分解する方法、例えば光学活性塩基との塩を形成させる方法を使用することが絶対的に必要である。 適当な分離方法はすべて自体公知であり、 反復するか、又は相互に好適に組み合わせることができる。

遊離形の新規化合物とその塩の形のそれとの間には密接な関係があるため、以上及び以下の記載において、遊離化合物又はその塩とは、それぞれ対応する塩又は遊離化合物をも意味するものとする。

本発明は、更に、方法の任意の段階で中間休と して得られる化合物を出発原料として使用し、残 りの工程を実施するか、又は出発原料を塩の形で 使用するか、又は反応条件下に形成させる実施態 様にも関する。

水発明は、また、本発明による工程及びその初 期段階に製造される新規出発原料及び中間体に関 する。 出発原料及び反応条件を、特に好ましいとして 上記した化合物が得られるように選択するのが好 ましい。

本発明は、更に、本発明による一般式(I)の 化合物又はその薬学的に許容しうる塩を1種含む 医薬組成物及び薬剤に関する。本発明による医薬 組成物は、特に、哺乳動物、特にヒトに局所投与 用及び、特に、例えばエアロゾール、微粉末又は 微細に噴霧される溶液の形で、吸入投与用に調製 され、活性成分を単独で又は薬学的に許容しうる 担持物質と一緒に含む組成物である。

外用及び局所に使用する医薬製剤は、例えば、 皮膚の治療用には、ローション及び液体又は半固 体の水中油型又は油中水型エマルジョンを含むク リーム、及び軟膏 (好ましくは保存剤を含む)で ある。眼の治療に適当な製剤は、水溶液又は油性 溶液中に活性化合物を含む点眼剤、及び好ました は滅菌状態で製造された眼軟膏である。鼻の治療 に適当な製剤は、エアロゾール剤及び噴霧剤(気 に適当な製剤は、エアロゾール剤及び噴霧剤(気 に適当なのため以下に記数するのと同様)、外鼻 孔からの迅速な吸入により投与される和初末、及び、特に、活性化合物を水溶液又は油性溶液を中心含む点鼻剤である。口腔の局所治療に適当な変剤は、一般に糖及びアラピアゴム又はトラガカント(香料が添加されていてよい)から形成される組成物中に活性化合物を含む口内錠、及びアラビアゴムとラチン及びグリセリン又は糖及びアラビアゴムから成る不活性組成物中に活性成分を含む軟質トローチ剤を包含する。

脱する易揮発性液体、例えば少なくとも部分的に 弗索化されたポリハロゲン化低級アルカン、又は このような液体の混合物と混合するのが特に有利 である。主として、完成された形の対応する薬剤 の製造用の中間体又はストック混合物として使用 される、このような医薬組成物は、活性成分を通 常約0.1~約10重量%、特に約0.3~約3重量 %の濃度で含む。完成された形の薬剤を製造する には、このような医薬組成物を適当な容器、例え ば小さいピン及び耐圧ピン(このような目的に適 当な暗露装置又は弁を備えている)に入れる。弁 は、操作する際に、活性成分の所定投与量に対応 する所定量の液体を放出する計量弁として構成さ れているのが好ましい。完成品の薬剤を製造する 場合には、ストック溶液の形の対応量の医薬組成 物、及び噴射剤を別々に容器中に入れ、その後に 混合することもできる。 投与すべき一般式 (1) の活性成分の投与量及び投与頻度は、個々の化合 物の特定の活性及び作用の持続、治療すべき病気 の症度及びその症状並びに治療すべき哺乳動物の 性別、年令、体重及び個々の応答性に左右される。体重 7 5 kg の哺乳動物(特に、人間)に対する、本発明による一般式(I)の化合物の推奨される日用量は、平均して約 1 0 mg ~約 5 0 0 mg、好ましくは約 2 5 mg ~約 2 5 0 mg の範囲であると思われ、必要に応じて 1 日に数回投与するのが有利である。

下記の実施例は、本発明を更に詳細に説明する

特開昭 62-164661 (13)

もので、本発明の範囲を限定するものではない。 温度はすべて、摂氏で示す。

(実施例)

∯41:

3 - (5 (S·), 6 (R) - 5 - ヒドロキシ- 7 - シスーペンタデセン - 6 - イルチオ) - マロン アニリン酸メチルエステル及びその 5 (R), 6 (S) - 立体異性体

メタノール10 md中の5 (S) . 6 (S) - 5. 6 - エポキシー7 - シスーペンタデセン1.1 gの溶液にトリエチルアミン6.2 md及び3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステル (欧州特許出願公開館 0123543号公報) 1.2 gを添加し、全体を窒温で16時間攪拌し、真空中で蒸発により濃縮乾燥し、残渣をシリカゲル上でヘキサン/酢酸エチル (3:2)でクロマトグラフィーする。標題の化合物は淡黄色油の形で得られる。

(α) go = + 3.3 ± 1.6° (c = 0.62%、クロロホルム中)。

ンスーへプテノール 1 3.2 g が沸点 7 1.5 ~ 7 2 セノ 1 3 mbarの無色油の形で得られる。

b) <u>2 (R), 3 (R) - 2, 3 - エポキシヘプ</u> <u>タノール</u>

無水条件下に、塩化メチレン1.14中のオルト チタン酸テトライソプロピル 6 6.3 叫及びD-拌溶液に - 2 3 ℃で、 2 ートランスーヘプテノー ル (前項参照) 2 5.7 g及びトルエン中のtert-プチルヒドロペルオキシド 3.2 M溶液140mを 順次添加し、全体を一20℃で16時間保持し、 - 2 3 ℃で濃度 1 0 %のし - 酒石酸水溶液 5 6 ㎡ を満加する。更に30分後、混合物を+20℃に 加温し、更に、有機層が明瞭に分離されるまで、 攪拌する。有機層を濃度1%の亜硫酸ナトリウム 水溶液1ℓと共に1時間攪拌し、分離し、水で洗 浄し、磁酸ナトリウム上で乾燥し、水流ポンプの 真空中で濃縮する。残渣をジエチルエーテル 1.6 ℓに溶解し、0℃に冷却し、N水酸化ナトリウム 溶液 6 7 5 吐を滴加し、全体を0℃で30分股件 同様の方法で、対応する5 (R). 6 (R) - エポキシドから立体異性体の3-(5 (R). 6 (S) - 5-ヒドロキシ-7-シスーペンタデセン-6-イルチオ)-マロンアニリン酸メチルエステルが得られる。

出発原料として使用した 5 (S), 6 (S) - 5, 6 - エポキシ - 7 - シス - ペンクデセンは、例えば、下記の方法で製造する:

a) <u>2-トランス-ヘプテノール</u>

エーテル200 md中の2-ヘアチノール16.9gをエーテル400 md中の水素化アルミニウムリチウム10gの溶液に、 提拌しながら0℃で30分以内に滴加し、生じる反応混合物を一酸エチル40 md を添加することによって過剰のしi Alll. を破壊し、生じる反応混合物をエーテルと冷1N ng で mg との間に収る。 酸性 (ml 2) にした水原をでびょうにした水原をでがなる。 酸性 (ml 2) にした水原をでびょうム上でも、真空中で蒸発により濃縮する。 残渣 (1 8 g) を波圧蒸溜すると、2-トラ

する。分離した有機層を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、乾燥し、濃縮すると、無色の不安定な液体の形で2 (R).3 (R)-2.3-エポキシヘプタノールが得られ、これを次の工程で直接加工する。

2 (S). 3 (S) - エピマーの 2. 3 - エポ キシヘプタノールは、下記の方法で得ることもで まる・

塩化メチレン 2 1 0 配中のオルトチクン酸テトライソプロピル 5.9 4 配及びしー (+) - 酒石酸ジエチルエステル 4.1 2 g の溶液にー 2 0 でで、塩化メチレン 1 0 配中の 2 ートランスーへプテノール 2.2 8 g (2 0 ミリモル)、次いで 1.2 ージクロロエクン中のtertーブチルヒドロベルオキシドの 4.1 M溶液 9.7 5 配を順次添加する。ジメチルフィド 8 配の添加後、全体を一 2 0 で~ - 2 3 でで 4 5 分攪拌し、次いで濃度 1 0 %の しー (+) - 酒石酸水溶液 5 0 配を添加し、全体を 型に - 2 0 でで 3 0 分及び命即せずに 6 0 分別件

特開昭62-164661 (14)

する。有機相を分離し、その後、水100㎡で洗浄し、硫酸マグネシウム上で乾燥した後、被圧下に蒸発により濃縮する。残渣をエーテル150㎡に溶解し、0℃で1N水酸化ナトリウム溶液60㎡と共に30分限押し、水相を分離し、再びエーテルで抽出し、合した有機抽出液を塩化ナトリウム溶液と共に張少する。有機部分を硫酸マグネシウム上で乾燥し、溶剤を真空中で留去すると、2(S)、3(S) -2、3-エボキシへプタノール2、3gが無色の不安定の油の形で得られる。これを次の工程で直接加工する。

c) <u>2 (S), 3 (R) - 2, 3 - エポキシヘプ</u> タナール

塩化メチレン500 ml中のクロロクロム酸ピリジニウム110.1 g及び酢酸ナトリウム 41.9 gの農拌懸濁液に塩化メチレン100 ml中の2(R),3(R) - 2,3-エポキシヘプタノール13.3 gの溶液を30分以内に満加し、その際、温度を穏和に冷却して25 でに維持する。3時間後、反応混合物をジェチルエーテル500 mlで希釈し、

に蒸発により濃縮した後、残留する粗製生成物を 9 0 g のメルク (Merck) シリカゲル 60 上でトルエンと酢酸エチルとの (4:1) 混合物を用いてクロマトグラフィーする。2 (R),3 (S) ~2.3 - エポキシヘプクナール 4 6 4 mgが無色の油の形で得られる。(α) δ⁰ = +1 0 1 ± 1 (CllCl₂ + 1.2 2 5 %); 1 R (Cll₂Cl₂): 2950、2925、2860、2815、2730、1722、1462、1432、

d) <u>5 (S), 6 (S) ~ 5, 6 ~ エポキシ-7</u> - シス - ベンタデセン

1380、1360、1230、1156、 850 cm - '.

テトラヒドロフラン4.2 m及びヘキサメチル構設トリアミド1.2 6 ml中のオクチルトリフェニルホスホニウムプロミド370mgの溶液に、アルゴン下に-78ででキサン中のブチルリチウムの20%溶液0.31 mlを適加し、生じる溶液を-78でで更に30分股搾する。生じるトリフェニルホスホラニリデンオクテンの溶液にテトラヒドロフラン1.0 ml中の2(S).3(R)-2.3-エポキシへプクナール110mgの溶液を-78で

シリカゲル上で口当する。口液を叫8の燐酸塩桜 街液で洗浄し、硫酸ナトリウム上で乾燥し、蒸発により濃縮する。残渣をシリカゲル上で石油エーテル(漆点30~45℃)とジエチルエーテルとの(3:2)混合物を用いてクロマトグラフィーすると、2(S)、3(R) - 2、3-エポキシヘブタナールが無色の液体の形で得られる。生成物は、その2(R)、3(S)-対章体(下記参照)と同様のスペクトル特性を有する。

2 (R). 3 (S) - エピマーは、下記の方法 で得ることもできる:

エピマーの5 (R), 6 (R) - 5. 6 - エポキシー7. - シスーペンタデセンは、エピマーの2 (R), 3 (S) - 2, 3 - エポキシへブタノールから同様の方法で得られる。

特開昭62-164661 (15)

141 A:

3 - (5 (R), 6 (S) - 5 - ヒドロキシ- 7 -シス-イコセン - 6 - イルチオ) - マロンアニ リン酸メチルエステル

5 (R), 6 (R) - 5, 6 - エポキシー 7 - シスーイコセン及び 3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が油状で得られる。

出発原料として使用した 5 (R), 6 (R) - 5, 6 - エポキシー 7 - シスーイコセンは、 2 (R), 3 (S) - 2, 3 - エポキシへブタナールをトリフェニルホスホラニリデントリデセン (トリデシルトリフェニルホスホニウムブロミドとブチルリチウムから製造)と反応させることによって例 1 d に記載した方法と同様にして得られる。

<u>例 1 B</u>:

3 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシ-7 -シス-イコセン - 6 - イルチオ) - マロンアニ リン餃メチルエステル

5 (S). 6 (S) - 5. 6 - エポキシー 7 - シスーイコセン (2 (S). 3 (R) - 2. 3 - エポキシヘプクナールを使用して例 1 A と同様にして製造)及び 3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 に記載したのと同様の方法で、課題の化合物が得られる。 I R (CII₂CI₂): 2930、2850、1725、1690、1590、1535、1350 cm⁻¹.

1942:

7 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシー 7 - シスーペンタデセンー 6 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステル及びその 5 (R), 6 (S) - 立体異性体(α) 80 = -9.5 ± 1.6 (クロロホルム中 c = 0.6 3 %)の傾題の化合物又はその 5 (R), 6 (S) - 立体異性体は、それぞれ 5 (S), 6 (S) - 又は 5 (R), 6 (R) - 5, 6 - エポキシー 7 - シスーペンタデセン及び 7 - メルカブトー 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン

酸メチルエステル(欧州特許出願公開第0123543 号公報)から出発して、例1に記載したのと同様 の方法で得られる。

例 2 A:

7 - (5 (R), 6 (S) - 5 - ヒドロキシー 7- シス-イコセン - 6 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

5 (R) . 6 (R) - 5 . 6 - エポキシー 7 - シスーイコセン (例 1 A 参照) 及び 7 - メルカプト- 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が帯黄色油の形で得られる。

<u>例2B</u>:

7 ~ (5 (S). 6 (R) ~ 5 ~ ヒドロキシ~ 7 - シスーイコセン~ 6 ~ イルチオ) ~ 4 ~ オキソ - 4 II ~ クロメン~ 2 ~ カルボン酸メチルエステ

5 (S), 6 (S) - 5, 6 - エポキシー 7 -

シスーイコセン(2 (S).3 (R)-2.3-エポキシへプタナールを使用して例1 Aと同様に して製造)及び7-メルカプト-4-オキソー4 H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステルか ら出発する以外は、例1に記載したのと同様の方 法で、標題の化合物が得られる。

I R (CII₂CI₂): 2930、2860、1750、1660、1600、 $1415 cm^{-1}$.

<u>843</u>:

7-(5(S),6(R)-5-ヒドロキシー7 ートランス、9-シスーイコサジエン-6-イル チオ)-4-オキソー4H-クロメン-2-カル ボン酸メチルエステル

5 (S), 6 (S) - 5, 6 - エポキシー 7 - トランス、9 - シスーイコサジエン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステルを使用して例 1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。
(α) 80 = -9 7, 4 ± 0, 9 (クロロホルム中 c = 1, 1 %)

特開昭62-164661 (16)

出発原料として使用した5 (S). 6 (S) - 5. 6 - エポキシー7 - トランス. 9 - シスーイコサジエンは、例えば、下記のようにして製造される:

a) <u>4 (S), 5 (S) - 4, 5 - エポキシ- 2</u> - トランス-ノネナール

クロロホルム 3 5 0 配中の 2 (R), 3 (S)
- エポキシヘプタナール (例1 c 参照) 1 0 g 及
びホルミルメチレントリフェニルホスホラン23.7
g の溶液をアルゴン下に 1.5 時間加熱湿流する。
命却した溶液から真空中で室温で溶剤を除去し、
残渣をエーテル/ヘキサン (4:1) で洗浄する。
ロ液を真空中で濾縮し、残渣をシリカゲル上でヘ
キサン/酢酸エチル (5:1、1%トリエチルア
ミンを含む)を用いてクロマトグラフィーする。
標題の化合物が無色油の形で得られる。

b) <u>5 (S), 6 (S) - 5, 6 - エポキシー7</u> - トランス、9 - シス - イコサジェン

4 (S), 5 (S) - 4, 5 - エポキシー 2 -トランスーノネナールをウンデシルトリフェニル ホスホニウムプロミドと反応させることにより例 1 d に記載したのと同様の方法で、振題の化合物 が得られる。

<u> 例3A</u>:

3 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシー 7 - トランス、9 - シスーイコサジエン - 6 - イル チオ) - マロンアニリン酸メチルエステル

5 (S). 6 (S) - 5. 6 - エポキシー 7 - トランス、9 - シスーイコサジエン (例 3 b 参照) 及び 3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエス テルから出発する以外は、例 1 に記載したのと同様の方法で、機盟の化合物が得られる。

<u>1914</u>:

7 - (5 (R), 6 (S) - 5 - ヒドロキシー 7. 9 - トランス - 1 1 - シス - イコサトリエン - 6 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

5 (R). 6 (R) - 5. 6 - エポキシー 7. 9 - トランスー 1 1 - シスーイコサトリエン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメンー

2 - カルボン酸メチルエステルから出発して例 1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得 られる。

(α) δ^{0} = + 1 9 8. 9 ± 2. 7 ° (CHCl₂) \div , c = 0. 3 8 %) , U V (CHCl₂) : $\lambda_{\text{max}}(\epsilon)$ = 2 6 8 (3 4 1 0 0) ; 3 2 2 (1 1 9 0 0) nm.

出発原料として使用した 5 (R), 6 (R) - 5, 6 - エポキシー 7, 9 - トランス - 1 1 - シス - イコサトリエンは、例えば、下記の方法で製造される:

a) <u>6 (R), 7 (R) - 6, 7 - エポキシー2,</u> 4 - トランス - ウンデカジエナ - ル

塩化メチレン250ml中の2(S).3(R)-2.3-エポキシヘプタナール(例1 c参照)6.7gの溶液に、塩化メチレン200ml中のr-トリフェニルホスホラニリデンクロトンアルデヒド20.85gの溶液を1時間かけて20℃で滴加し、全体を20℃で近に1時間競拌する。反応混合物をヘキサン240ml及び酢酸エチル120mlで希釈し、シリカゲル上で口過し、濃縮する。残

流を等量のヘキサン及び酢酸エチルに取り、15 分攪拌し、再びシリカゲルで口過し、濃縮する。 異性化のため、生じた、シス. トランスー及びト ランス、トランスー異性体の油状混合物をメタノ -ル200mlに溶解し、次いで、沃案220mgを 添加し、全体を20℃で3時間放置する。チオ硫 酸ナトリウム水溶液及び水で洗浄し、硫酸ナトリ ウム上で乾燥した後、溶液を濃縮し、残渣をシリ カゲル上でクロマトグラフィーする。ヘキサン/ 酢酸エチル (4:1) で溶離すると、所望の 6 (R) . 7 (R) -6. 7-エポキシー2. 4-トランスーウンデカジエナールが帯黄色油の形で 得られる。(α) go = - 2 1.1 ± 1.3° (クロロ ホルム中c=0.75%w/v)、 l=== 276 nm, $\epsilon = 29900$; iR (CH₂Ci₂): 2950. 2920, 2850, 2800, 2720, 1678, 1640, 1600, 1460, 1163, 1120, 1007, 985 cm -1.

b) <u>5 (R)</u>, <u>6 (R) - 5</u>, <u>6 - エポキシー 7</u>。 <u>9 - トランス - 1 1 - シス - イコサトリエン</u> テトラヒドロフラン 5 0 **d**中のノニルトリフェ

特開昭62-164GG1 (17)

ニルホスホニウムプロミド 5. 1 5 g の、 - 7 8 で に冷却した攪拌溶液に、アルゴン下にトルエン中 のプチルリチウムの 1.6 M溶液 6.8 5 吐を添加す る。 - 7 8 ℃で 3 0 分後、混合物に順次、ヘキサ メチル燐酸トリアミド 1 5.1 g及びテトラヒドロ フラン10ml中の6 (R).7 (R) -6.7-エポキシー2.4ートランスーウンデカジエナー ル 1. 5 2 gの溶液を滴加し、全体を - 7 8 ℃で更 に15分保持し、0℃に加温する。反応混合物に 機設塩級街液 (pil 8) を添加し、エーテルで抽出 する。合したエーテル性抽出液を数滴のトリエチ ルアミンで安定化し、硫酸ナトリウム上で乾燥し、 真空中20℃で易揮発性成分を除去する。残渣を 少量のエーテルと共に弫拌し、折出する固体のト リフェニルホスフィンオキシドを口過によって除 去する。トリエチルアミンを2%混合したエーテ ルノヘキサンの(4:1)混合物で洗浄すること によって予め調製したシリカゲルカラムで口過す ることにより口液からトリフェニルホスフィンオ キシドを完全に除去する。口液から蒸溜により溶

剤を除去すると、所望の生成物が融点31~32 での後費色結晶の形で得られる。

₩15:

3 - (5 (S). 6 (R) - 5 - ヒドロキシ- 7 - シスーペンタデセン - 6 - イルチオ) - マロン アニリン酸

様盟の化合物のメチルエステル(例1参照)
1.2gをメクノール30世に溶解し、0.1N水酸化ナトリウム溶液27世を添加する。反応混合物を室温で40時間攪拌し、真空中で蒸発により濃縮する。残渣をシリカゲル上でジクロロメクン/メクノール(9:1)を用いて口過し、溶離のから真空中で溶離剤を除去し、残渣を水に溶解し、1N塩酸で酸性にする。水和をエーテルで過過し、1N塩酸を破酸マグネシウム上で乾燥しる。 機器の化合物が白色樹脂の形で得られる。ナトリウム塩の旋光度:

(α) 30 = + 1 7.2 ± 1.6° (メクノール中 c = 0.65%) 以下独自

例 5 A:

3 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシー7 - トランス、9 - シスーイコサジエンー6 - イル チオ) - マロンアニリン酸

標題の化合物は、対応するメチルエステル(例 3 A 参照)から例 5 に記載したのと同様の方法で得られる: (α) $8^{\circ}=-24.2\pm0.9$ (メタノール中 c=1.16%)、UV (メタノール): $\lambda_{nex}(\epsilon)=210$ (sh); 240(37240)nm. 例 6:

7 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシー 7- シスーペンタデセンー 6 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸

模題の化合物は、対応するメチルエステルから 出発して、例 5 に記載したのと同様の方法で得ら れる。 (α) 8^0 = + 1 4.1 ± 1.5 ° (メクノール 中 c = 0.6 8 %)

例7:

7-(5(S), 6(R)-5-ヒドロキシー7.9-トランス-11-シスーイコサトリエンー6 - イルチオ〕 - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

概型の化合物のメチルエステル1.1 gをメクノール30 mlに溶解し、0.1 N NaOII 2 1 mlを添加する。全体を室温で10時間関連し、溶液を真空中で濃縮し、逆和カラム(メルクの既調製カラムRP-8)上でメタノール/水(3:1)を用いてクロマトグラフィーする。標型の化合物が白色樹脂の形で得られる。

(α) 8° = + 1 4 5. 8 ± 2. 6 ° ($\cancel{A}\cancel{A}\cancel{J}$ - $\cancel{J}\cancel{L}$ + \cancel{L} + \cancel{L} = 0. 3 8 %) . U V ($\cancel{A}\cancel{A}\cancel{J}$ - $\cancel{J}\cancel{L}$) : \cancel{L} = 2 0 6 (2 3 5 0 0) : 2 2 5 (2 3 3 6 0) : 2 6 7 (3 4 3 4 0) : 2 8 5 (sh) : 3 2 4 (1 0 0 4 0) nm.

159 7. A :

3 - (5 (R). 6 (S) - 5 - ヒドロキシー 7 - シスーペンタデセン - 6 - イルチオ) - マロンアニリン酸のナトリウム塩

標題の化合物は、対応するメチルエステル(好 1 参照) から例1に記載したのと同様の方法で得

7 - (5 (R), 6.(S) - 5 - ヒドロキシ- 7 - シスーペンクデセン - 6 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

類型の化合物は、対応するメチルエステル(例2 容照)から例7に記載したのと同様の方法で得られる。 融点2 46~249 ℃; (α) 60=1.1 ± 3.7° (メタノール中 c = 0.27%)、 U V (メタノール): λ a a x (ε) = 206 (22200); 260 (sh); 267 (14100); 324 (11000) a m.

例 7 C:

7 - (5 (R), 6 (S) - 5 - ヒドロキシー 7 - シスーイコセン - 6 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム

| 標題の化合物は、対応するメチルエステル(例 1 Λ参照)から例7に記載したのと同様の方法で 得られる。(α) Po = - 1 5.5 ± 2.3° (メタノ

ル中 c = 0.27%)

リン酸のナトリウム塩

<u>粉7 D</u>:

得られる。 (α) β⁰ = -1 5.5 ± 2.3 * (メタノ -ル中 c = 0.4 3 %) 、U V (メタノール) : λ max(ε) = 2 2 3 (sb) ; 2 4 6 (18100) nm.

段題の化合物は、対応するメチルエステル(例

2 A 参照)から例7に記載したのと同様の方法で 得られる。(α)2° = 1 l. 3 ± 3.8° (メクノー

3- (5 (R) . 6 (S) -5-ヒドロキシ-7

-シス-イコセンー6-イルチオ) -マロンアニ

 $A_{\text{max}}(\epsilon) = 2 \ 2 \ 3 \ (\text{sh}); 2 \ 4 \ 6 \ (18100) \text{nm}.$

7 - (5 (S). 6 (R) - 5 - ヒドロキシー 7- シスーイコセン - 6 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム

標題の化合物は、対応するメチルエステル(例

2 B 参照)から例7に記載したのと同様の方法で得られる。UV (メタノナル) : lax(e) = 3 2 4 (1 0 5 6 0) ; 2 6 6 (1 3 3 2 0) 、2 2 3 (1 8 6 4 0) na.

<u> 烟7</u> F:

3 - (5 (S), 6 (R) - 5 - ヒドロキシー7 - シスーイコセン - 6 - イルチオ) - マロンアニ リン酸のナトリウム塩

標題の化合物は、対応するメチルエステル(例 1 B 参照)から例 7 に記載したのと同様の方法で得られる。 (α) 8^0 = + 2 3.9 ± 2.8 * (メタノール中 c = 0.3 6 %)

// 8:

7 - (5 (S). 6 (R) - 5 - ヒドロキシー 7
 - トランス、 9 - シスーイコサジエンー 6 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

標題の化合物は、対応するメチルエステルから 例7に記載したのと同様の方法で得られる。

(α) $^{20}_{0} = -91.6 \pm 1$ (メタノール中、 c =

0.8%) <u>Ø19</u>:

7 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - トリフルオロ-4-ヒドロキシ-6, 10-シス、8-トランス-ノナデカトリエン-5-イルチオ)-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステル

メタノール10 mt中の4(R),5(R)-4.5-エポキシー1.1,1-トリフルオロー6.10-シス.8-トランス-ノナデカトリエン0.67gの溶液に、トリエチルアミン0.74g及び次いで7-メルカプト-4-オキソー4H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステルをアルゴン下に攪拌しながら添加する。褐赤色の溶液を20℃で16時間攪拌し、蒸発により濃縮する。残渣をシリカゲル上でヘキサン/酢酸エチル(7:3)を用いてクロマトグラフィーし、環題の化合物が黄色結晶の形で得られる。

I R (CH₂Cl₂): 3020, 2970, 2940, 2860, 1750, 1670, 1610, 1420, 1150 cm⁻¹.

Patent provided by Sughrue Mrd Q GCC - http://www.sughrue.com

出発原料として使用した 4 (R), 5 (R) -4. 5ーエポキシー1. 1. 1ートリフルオロー 6. 10-シス. 8-トランス-ノナデカトリエ ンは、例えば、下記のようにして製造される: a) <u>6.6.6-トリフルオロ-2-トランス-</u> ヘキセン酸エチルエステル

J. Am. Chem. Soc. 104 , 3527~29 (1982) と 同様にして、メジチレン 5 0 al 中の Co:(CO)。 3. 4 2 g (1 0 ミリモル) を 0. 3 l のオートクレ ープ中に0℃で入れ、3.3.3-トリフルオロ プロペン0.5モルを導入し、次いで室温で、順次 65パールの一酸化炭素及び65パールの水素を 加える。反応混合物を110℃に加熱し、COと H:の(1:1) 混合物 (v/v) を添加するこ とにより圧力を130パールで一定に保持する。 理論量のCO/H 混合物 が吸収された後(1 ~ 5 時間)、全体を 0 ℃に冷却し、オートクレー プを常圧に戻す。 粗製混合物を少量のメジチレン ですすいだ後、室温で塩化メチレン600៧中の エトキシカルボニルメチレントリフェニルホスホ ラン156.8g (O.45モル) の溶液を徐々に添 加する。悶和な発熱反応が停止した後、全体を窒 温で2%時間攪拌し、次いで、蒸発により濃縮す る。残渣をペンタン(約100㎖)でスラリーに し、沈殿したトリフェニルホスフィンオキシドを 除去し、波圧蒸溜を実施する。所望のエステルが 無色油 (沸点 7 8 ~ 8 2 ℃ / 2 6 mmllg) の形で 50%の収率で得られる。

b) <u>6. 6. 6 - トリフルオロー2 - トランスー</u> ヘキセノール

ジエチルエーテル70畦中の6. 6. 6ートリ フルオロー2-トランス-ヘキセン酸エチルエス テル (前記) 10gの溶液を0~5℃に冷却し、 この温度でヘキサン中の1Mジィソブチルアルミ ニウムヒドリド溶液102m2を添加する。次いで、 反応混合物を 0~5℃で5分攪拌し、6N塩酸約 200mlで注意深く加水分解する。有機相を分離 し、水相をエーテルで更に3回抽出する。合した 有機相を MgSO。上で乾燥し、蒸発により濃縮する。 残渣をシリカゲル上でヘキサン/酢酸エチル(7

: 3) を用いてクロマトグラフィーすると、標題 の化合物が無色液体の形で得られる。

c) 2 (R) . 3 (R) -2. 3-エポキシ-6. 6, 6-トリフルオロヘキサノール

絶対に無水の条件下に、CII.cl. 8 0 配中のオル トチタン酸テトライソプロピル 6.3 8 <footnote> (-) -酒石酸ジエチルエステル 4.5 mlの溶液を - 7 0 ℃に冷却する。この温度で、 6 , 6 , 6 -トリフルオロー2-トランス-ヘキセノール(前 記) 6.3 g 及びトルエン中の 2.7 4 M tertープチ ルヒドロペルオキシド溶液30.15๗を添加する。 温度を2時間以内に0℃に上昇させ、水110㎡ 中の硫酸鉄 (Ⅱ) 27g及び酒石酸11gの溶液 を添加する。10℃で30分攪搾した後、有機相 を分離し、水相をエーテルで2回抽出し、合した 有機相を Na:SO. 上で乾燥し、蒸発により濃縮す る。残渣をエーテル120世に取り、0~5℃に 冷却し、飽和 NaCl 溶液 1 1 0 配中の NaO∥ 4.2 gの懸濁液を添加する。混合物を0~5℃で1時 ||| 攪拌し、有機相を分離し、水相をエーテルで3

回抽出する。合した有機相を NazSO。上で乾燥し、 蒸発により濃縮する。生じる標題の化合物を更に 精製することなく、更に処理することができる。 d) 2 (S), 3 (R) -2, 3-エポキシー 6.

6. 6-トリフルオロヘキサナール

Cll 2Cl 2 4 0 ml 中の塩化オキサリル 3.8 ml の溶液 を-70℃に冷却し、CIIzCIz15世中のジメチル スルホキシド?nllを滴加し、その際温度が-60 てを越えないようにする。 - 70℃で10分別伴 した後、CN:C1:40m2中の2(R).3(R)-2. 3ーエポキシー6. 6. 6ートリフルオロヘ キサノール (cにより製造) 6.95gを13分以 内に滴加する。- 70℃で更に30分後、トリエ チルアミン 2 8.7 配を滴加し、温度を 0 ℃に上げ る。反応混合物を燐酸塩級街液 (pll 8) 上に注ぎ、 水柏をCllaClaで2回抽出し、合した有機相を水で 洗浄し、 Na:SO。上で乾燥し、蒸発により濃縮す る。生じる標題の化合物を更に直接、処理する。 e) <u>6 (R) . 7 (R) -6, 7-エポキシー</u>

1 0, 10, 10-トリフルオロー2ートランス.

4-トランス-デカジエナール及び6(R).7 (R)-6.7-エポキシ-10.10.10-トリフルオロ-2-トランス、4-シス-デカジ エナール

Cli₂Cl₂l00mt中の2(S),3(R)-2. 3 - エポキシー 6 . 6 . 6 - トリフルオロヘキサ ナール 6.8 7 g の溶液にCII_CI_1 5 0 M 中の 4 -トリフェニルホスホラニリデンクロトンアルデヒ ド14.87gの溶液を60分以内に滴加する。反 応混合物を20℃で更に1時間攪拌し、蒸発によ り濃縮する。残渣をヘキサン/酢酸エチル(1: 1) 中に取り、シリカゲルで口過する。口液を蒸 発により濃縮し、残渣をシリカゲル上でヘキサン /酢殻エチル(4:1)を用いてクロマトグラフ ィーする。最初のフラクションを蒸発により濃縮 すると、標題の化合物の2-トランス、4-シス - 異性体が得られる。その後のフラクションは、 標題の化合物の2-トランス、4-トランス-異 性体を含む。両方の生成物は黄褐色油である。 () 4 (R), 5 (R) - 4, 5 - エポキシー1.

$\frac{1}{1}$, $\frac{1}{1}$ - $\frac{1}{$

テトラヒドロフラン20世中のノニルトリフェ ニルホスホニウムプロミド1.25gの攪拌溶液を - 78 ℃に冷却し、アルゴン下に、ヘキサン中の 1.6 Mプチルリチウム溶液 1.6 6 mlを添加する。 - 7 8 ℃で 3 0 分後、ヘキサメチル燐酸トリアミ ド4g及び少量のテトラヒドロフラン中の6(R), 7 (R) - 6, 7 - エポキシー 10, 10, 10 - トリフルオロー 2 - トランス、 4 - シスーデカ ジエナール 0. 4 5 g の溶液を滴加する。全体を - 18 でで更に 15 分攪搾し、温度を 0 でに上昇 させ、燐酸塩級街液 (pll 8) を添加し、エーテル で抽出する。合した有機相を燐酸塩級街液 (pll 8) で3回洗浄し、Na.SO.上で乾燥し、蒸発により濃 縮する。残渣を少量のエーテル中に懸濁させ、沈 殿したトリフェニルホスフィンオキシドを口過に よって除去し、再び蒸発により濃縮する。生じる 標題の化合物を、直接主工程で更に処理する。

以下宗白

191 1 0 :

7 - (4 (R) . 5 (S) - 1 . 1 . 1 - トリフルオロー 4 - ヒドロキシー 6 . 8 - トランス . 1 0 - シスーノナデカトリエン - 5 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

4 (R), 5 (R) - 4. 5 - エボキシー 1.

1. 1 - トリフルオロー 6. 8 - トランス, 1 0
- シスーノナデカトリエン及び 7 - メルカプトー
4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メ
チルエステルから例 9 に記載したのと同様の方法
で標題の化合物が得られる。 1 R(Cll * Cl *): 3020、
2970、2940、2860、1750、1665、1610、1420、
1390、1150 cm - 1

出発原料として使用した4(R).5(R)-4.5-エポキシ-1.1.1-トリフルオロー6.8-トランス.10-シス-ノナデカトリエンは、例えば、下記の方法で製造される:
a)例9cで得られた6(R).7(R)-6.7-エポキシ-10.10.10-トリフルオロ

- 2 - トランス、4 - シスーデカジエナールを例 9 (に記載したのと同一の方法で反応させ、後処 理して、4 (R),5 (R) - 4,5 - エポキシ - 1,1,1 - トリフルオロー 6,8 - トランス, 10 - シスーノナデカトリエンを得る。

<u> 11:</u>

7 - (4 (S), 5 (R) - 1, 1, 1 - トリフルオロー4 - ヒドロキシー6, 1 0 - シス, 8 - トランス - ノナデカトリエン - 5 - イルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

4 (S). 5 (S) - 4. 5 - エポキシー1. 1. 1 - トリフルオロー6. 10 - シス. 8 - ト ランスーノナデカトリエン及び 7 - メルカプトー 4 - オキソー4 H - クロメンー2 - カルボン酸メ チルエステルから例 9 に記載したのと同様の方法 で優題の化合物が得られる。

出発原料として使用した4 (S).5 (S)-4.5-エポキシー1.1.1-トリフルオロー6.10-シス.8-トランス-ノナデカトリエ

特開昭62-164661 (21)

ンは、例えば、下記の方法で製造される:

a) 2 (S), 3 (S) - 2, 3 - エポキシー 6. 6, 6 - トリフルオロヘキサノール

D-(+)-洒石酸ジェチルエステルを作用させる以外は、例9cに記載したのと同様の方法で 標題の化合物が無色油の形で得られる。

b) <u>2 (R) , 3 (S) - 2 . 3 - エポキシー 6</u>, 6 , 6 - トリフルオロヘキサナール

前の工程からの2 (S), 3 (S)-2,3-エポキシー6,6,6-トリフルオロヘキサノー ルを例9 d に記載したのと同様の方法で処理する と、換題の化合物が得られる。

c) <u>6 (S), 7 (S) - 6, 7 - エポキシー</u> <u>10, 10, 10 - トリフルオロー 2 - トランス</u>, <u>4 - トランス - デカジエナール及び 6 (S), 7</u> (S) - 6, 7 - エポキシー 10, 10, 10 -トリフルオロー 2 - トランス, 4 - シスーデカジ エナール

例11bからの2(R)、3(S)-2、3-エポキシ-6、6、6-トリフルオロヘキサナー ルを、例9 e に記載したのと同様の方法で処理して異性体混合物を得、これをクロマトグラフィーにより2 - トランス、4 - シスー異性体及び2 - トランス、4 - トランス - 異性体に分離する。

d) 4(S),5(S)-4,5-エポキシー1, 1,1-トリフルオロー6,10-シス,8-ト ランス-ノナデカトリエン

6 (S), 7 (S) - 6. 7 - エポキシー10. 10.10 - トリフルオロー2 - トランス、4 -シスーデカジエナールを反応させることにより例 9 f に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が得られる。

6112:

7 - (4 (S). 5 (R) - 1. 1. 1 - トリフルオロ - 4 - ヒドロキシ - 6. 8 - トランス. 1 0 - シスーノナデカトリエン - 5 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル

7 - メルカプト - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルポン酸メチルエステル及び 4 (S).

5 (S) - 4.5-エポキシー1.1.1-トリフルオロー6.8-トランス.10-シスーノナデカトリエン(6 (S).7 (S)-6.7-エポキシー10.10.10-トリフルオロー2ートランス.4-トランスーデカジエナール(例11c参照)から例9「と同様にして反応させて製造しうる)から例9に記載したのと同様の方法で機関の化合物が得られる。

<u>例12A</u>:

3 - 〔4 (R)、5 (S) - 1、1、1 - トリフルオロ - 4 - ヒドロキシ - 6 - シス - イコセン - 5 - イルチオ〕 - マロンアニリン酸メチルエステル

3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステル及び例9 「と同様にして2 (S) . 3 (R) - 2 . 3 - エポキシー6 . 6 . 6 - トリフルオロヘキサノールをテトラデシルホスホニウムブロミドと反応させて得られる4 (R) . 5 (R) - 4 . 5 - エポキシー1 . 1 - トリフルオロー6 - シスーイコセンから例9に記載したのと同様の方

法で摂助の化合物が得られる。

例12B:

7 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - トリフルオロー4 - ヒドロキシー6 - シスーイコセンー5 - イルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメンー2 - カルボン酸メチルエステル

7 - メルカプト- 4 - オキソー 4 H - クロメン- 2 - カルボン酸メチルエステル及び 2 (S).3 (R) - 2.3 - エポキシー 6.6.6 - トリフルオロヘキサノールから例 9 に記載したのと同様の方法で摂避の化合物が得られる。

例 1 2 C:

7 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - トリプルオロー4 - ヒドロキシー6 - シスーイコセンー5 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステル

7-メルカプトー2ーメトキシキノリンー3ーカルボン酸メチルエステル及び2(S).3(R)-2.3-エポキシー6.6.6ートリフルオロヘキサノールから例9に記載したのと同様の方法

特開昭62-164661 (22)

で標題の化合物が得られる。

<u>81 1 3 :</u>

7 - (4 (R), 5 (S) -1, 1, 1 - F 17 ルオロー4-ヒドロキシ-6、10-シス、8-トランスーノナデカトリエン-5-イルチオ)-4-オキソー4H-クロメンー2ーカルボン酸 対応するメチルエステル(例9参照) 0.35 g をメタノール40配に溶解し、0℃に冷却し、 0.4 N NaOil 8 mtを徐々に添加する。添加が完了 したら、全体を室温に加温し、更に45分攪拌し た。メタノールを室温で蒸発させ、水及びCllzClz を残渣に添加し、全体を冷2N塩酸で酸性にする。 水相を分離し、次いで、 CII:CI2 で2回抽出し、 合した有機相を MgSO。上で乾燥し、蒸発により濃 縮する。標題の化合物が黄褐色粘稠性物質の形で 得られる。IR(CH_Cl_):3040、2950、2870、 1750, 1670, 1640, 1610, 1425, 1150 cm -1. 例 1 4:

が得られる。

例16 A:

3 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - トリフルオロー 4 - ヒドロキシー 6 - シスーイコセンー5 - イルチオ) - マロンアニリン酸のナトリウム塩

7 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - 1, 1

ルオロー4ーヒドロキシー6、8ートランス、

対応するメチルエステル (例 $1 2 \land$ 参照) から 例 7 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が得られる。 $\{\alpha\}$ $\beta^0 = -1$ 0.0 ± 2.0 (0.5 %、メタノール)

<u>例 1 6 B</u>:

7 - (4 (R), 5 (S) - 1, 1, 1 - トリフルオロー 4 - ヒドロキシー 6 - シス・イコセンー5 - イルチオ) - 4 - オキソー4 II - クロメンー1 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例12B参照)から 例7に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が得られる。融点243~245℃

1/4 1 6 C:

7 - (4 (R), 5 (S) -1. 1. 1 - + 47

10-シスーノナデカトリエン-5-イルチオ) -4-オキソー4H-クロメン-2-カルボン酸 対応するメチルエステル (例10参照) から例 13に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が得られる。

<u>好15</u>:

7~ (4 (S), 5 (R) -1. 1. 1 - トリフルオロー4 - ヒドロキシー6. 1 0 - シス、8 - トランスーノナデカトリエン-5 - イルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメン-2 - カルボン酸対応するメチルエステル(例11を照)から例13に記載したのと同様の方法で、標題の化合物

64 1 6 :

が得られる。

7 ~ (4 (S), 5 (R) ~ 1. 1. 1 ~ 1 ~ 1 ~ 1 ~ 7
 ルオロー4 ~ ヒドロキシー6、8 ~ トランス。
 10 ~ シスーノナデカトリエン~ 5 ~ イルチオ)
 -4 ~ オキソー4 H ~ クロメン~ 2 ~ カルボン酸対応するメチルエステル(例12参照)から例13 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物

ルオロー 4 - ヒドロキシー 6 - シスーイコセンー 5 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カ ルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例12 C参照)から例7に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。UV(メタノール): λ = x(ε) = 332(930)、293(7380)、226(37960)、(α) 20=-21.0±10.0°(メタノール中0.1%)

<u>£417</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン2.42g、 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 II - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステル 1.77g、トリエ チルアミン 1 6 耐及びメクノール 3 0 耐の混合物 をアルゴン下に室温で 2 2 時間 競拌する。次いで、

特開昭62-164661 (23)

反応混合物を室温で波圧下に蒸発により濃縮し、 残渣をシリカゲル上でCII*CI*/アセトン(9 8.5 : 1.5) を用いてクロマトグラフィーすることに より精製する。7 - (1 (RS), 2 (SR) -2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) -ヘキシルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステルが融点 6 5 ~ 6 8 での後黄色固体の形で得られる。

1 R (CH₂Cl₂): 3580, 2930, 2860, 1745, 1655, 1600, 1415, 1240, 1140 cm⁻¹.

出発原料として使用した1 (RS),2 (RS) -1,2-エポキシ-1-(2-ノニルフェニル) -ヘキサンは、下記の方法で得られる:

a) <u>1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - ヘキサノ</u> -ル

マグネシウム層 1.1 g、テトラヒドロフラン 8 mt 及び 3 滴の四塩化炭素の、アルゴン雰囲気下に 設律した混合物に、テトラヒドロフラン 1 5 mt 中の 2 - ノニルブロモベンゼン (欧州特許出願公開 第 0 123 543号公報) 1 1 g の溶液の 1 / 3 を添

加し、全体を選流下に30分加熱沸騰させる。次 いで、2-ノニルブロモベンゼンの溶液の残部を 30分かけて滴加し、反応混合物を還流下に2時 間保持する。テトラヒドロフラン15 ntで看釈し た後、懸濁液を-10℃に冷却し、テトラヒドロ フラン12 世中のヘキサナール4.6 gの、-70 でに冷却した溶液に少しずつ添加する。-70℃ で1時間攪拌した後、反応混合物に飽和塩化アン モニウム水溶液200世を添加し、有機層を分離 し、水層をエーテルで3回抽出する。合したエー テル性抽出液を乾燥し、蒸発により濃縮した後に 残留する残渣をシリカゲル上で均加する量の塩化 メチレンと石油エーテルとの混合物を用いてクロ マトグラフィーすることにより祈嬰すると、所望 の1-(2-ノニルフェニル)-1-ヘキサノー ルが無色の油の形で得られる。 I R (CII:Cl:): 3600 \ 2960 \ 2925 \ 2855 \ 1465 cm - 1.

b) <u>1 - (2 - / ニルフェニル) - 1 - トランス</u> - <u>ヘキセン</u>

1-(2-ノニルフェニル)-1-ヘキサノー

ル1 4.4 g、トルエン・4 - スルホン酸 1 水化物 2 g 及びトルエン 2 5 0 mdの混合物を、水分 腱器を用いて 3 時間 選流下に加熱する。冷却後、反応混合物を濃度 1 0 % (w / v) の重炭酸ナトリウム流液で 2 回、及び水で 2 回洗浄する。有機相を硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空中で蒸発により濃縮し、残渣をシリカゲル上で溶離剤としてヘキサンを用いてクロマトグラフィーすることによって精製する。所望の 1 - (2 - / ニルフェニル) - トランス - ヘキセンが、淡黄色油の形で得られる。 I R (CH * Cl * z): 2960、2930、2855、1465、970 cm・1

c) <u>1 (RS), 2 (RS) -1, 2 -エポキシ</u> -1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン

塩化メチレン350 m 中の1- (2-ノニルフェニル)-1-トランス-ヘキセン13.6 gの溶液に濃度85%の3-クロロ過安息香酸15.2 gを添加し、全体を室温で3時間攪拌する。反応混合物を塩化メチレンで希釈し、飽和重炭酸ナトリウム溶液及び水でそれぞれ2回ずつ洗浄する。有

機相を乾燥し、蒸発により濃縮した後に残留する半固体の残益をヘキサン中に懸濁し、口過し、口液を被圧下に蒸発により濃縮する。 粗製生成物をシリカゲル上でヘキサン/エーテル(97:3)を用いてクロマトグラフィーにより精製すると、所望の1(RS),2(RS)-1,2-エポキシ-1-(2-ノニルフェニル)-ヘキサンが無色の油の形で得られる。1R(Cll * Cl *):2960、2930、2860、1470 cm * '.

<u>8417A</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - (2 - ドデ シルフェニル) - 2 - ヒドロキシペンチルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) - 1 - (2 - ドデシルフェニル) - 1. 2 - エポキシベンタン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 7 に記載したのと同様の方法で、 標題の化合物が得られる。 融点 7 7 ~ 7 8 で。 I R (Cll *Cl *)

: 3580、2960、2925、2855、1745、1655、1600、 1415 cm⁻¹.

出発原料として使用した1(RS). 2(RS) -1-(2-ドデシルフェニル)-1.2-エポ キシペンタンは、下記のように、例17a~cに 記載した方法により製造することができる:2-ドデシルフェニルマグネシウムプロミド及びペン タナールからし-(2-ドデシルフェニル)-ペ ンクノールを生成し、これを脱水して1-(2-ドデシルフェニル)-ペンテンを生成し、これを 3-クロロ過安息香酸を用いて所望のエポキシド に変える(無色油、「R、CII₂CI₂中: 2960、2920、 2850、1460 cm⁻¹)。

<u>例17B</u>:

例 1 7 D:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ -1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンチル チオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カル ボン餃メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (2 - ペンタデシルフェニル) - ペンタン及 び 7 - メルカプト - 4 - オキソ - 4 II - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 7 に記載したのと同様の方法で、摂近の化合物が固体の形で(石油エーテルから)得られる。 融点 6 8 ~ 6 9 ℃。 1 R (CII *CI *):3580、2960、2930、2860、1745、1655、1600、1415 cm - 1

出発原料として使用した1 (RS). 2 (RS) - 1. 2 - エポキシー1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンタンは、下記のように、例17 a ~ c に記載した方法により製造することができる: 2 - ベンタデシルフェニルマグネシウムブロミド及びベンタナールから1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンタデシルフェニル) - ベンタデシルフェニル) - ベンタデシルフェニル) - ベンテンを生成し、これを3 - クロロ過安息香酸を用いて所望のエポキシドに変える。

例 1 7 C:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - (2 - ドデ シルフェニル) - 2 - ヒドロキシベンチルチオ) - 4 - オキソ - 8 - プロピル - 4 H - クロメン

2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) -1- (2-ドデシルフェニル) -1. 2-エポキシベンタン (例17 A参照) 及び7-メルカプト-4-オキソー8-プロピルー4H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例17に記載したのと同様の方法で、機題の化合物が粘稠油の形で得られる。 [R(CII*CI*):3580、2960、2930、2860、1745、1655、1590、1410、1250cm・・

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 2 - メトキシキノリン- 3 - カルボン酸メチル エステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン (例17 c 参照)及び 7 - メルカプト - 2 - メトキシキノ リン-3 - カルボン酸メチルエステルから出発す る以外は、例17に記載したのと同様の方法で、 標題の化合物が後糞色蜂密状で得られる。 IR (CH₂Cl₂): 3580、2950、2920、2850、1725、 1610、1480、1450、1400、1340、1190、1080 cm⁻¹ <u>杨1 7 E</u>:

7-(1 (RS), 2 (SR) -1-(2-ドデシルフェニル) -2-ヒドロキシペンチルチオ) -2-メトキシキノリン-3-カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) - 1 - (2 - ドデシルフェニル) - 1. 2 - エポキシベンタン及び 7 - メルカプト - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 7 に記載したのと同様の方法で、課題の化合物が指例油の形で得られる。! R(CII₂CI₂): 3580、2960、2925、2860、1730、1610、1480、1455、1400、1345、1190、1080 cm⁻¹.

例17F:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンチル チオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸 メチルエステル

特開昭62-164661 (25)

1 (RS). 2 (RS) - 1. 2 - エポキシー 1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンタン及 び 7 - メルカプト - 2 - メトキシキノリン - 3 -カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、 例 1 7 に記載したのと同様の方法で、標題の化合 物が粘稠油の形で得られる。! R(CIIzCIz): 3580、 2960、2925、2850、1730、1610、1480、1455、 1400、1340、1080 cm - 1.

<u>例17G</u>:

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - ベンチルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) -1, 2 -エポキシー 1- (2-ノニルフェニル) -ベンタン及び 7 -メルカプト-4-オキソ-4 H-クロメン-2 -カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、 例17に記載したのと同様の方法で、標題の化合 物が得られる。1 R (CH₂CI₂): 2930、2860、1745、 1660、1605、1240 cm⁻¹. - 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ】
- 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸例17からの7 - (1(RS), 2(SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル2.5 g、メタノール100 mt及び0.1 N水酸化ナトリウム水溶液55mtの混合物を窒温で18時間覺伴する。反応混合物を窒温で波圧下に蒸発により濃縮し、残渣

を塩化メチレンと 0.2 N塩酸との間で分配する。

有機相を水で洗浄し、硫酸ナトリウム上で乾燥し、

溶剤を滅圧下に室温で除去する。固体残渣をエー テル/ヘキサンから再結晶すると、標題の化合物

出発原料として使用した1(RS),2(RS)

- 1 , 2 - エポキシ- 1 - (2 - ノニルフェニル)

- ペンタンは、2 - ノニルブロモベンゼン及びペ

ンタノールから出発して例17a~cと同様にし

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ

て製造することができる。

例 1 8 :

が淡黄色結晶性固体の形で得られる。融点72~ 75℃、IR(KBr):3420(広い)、2955、2925、 2855、1735、1635、1595、1420、1235、1150、

<u>//1 8 A</u>:

960 , 905 , 760 cm - '.

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 1 - (2 - ドデシルフェニル) - 2 - ヒドロキシベンチルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸 例 1 B に記載したのと同様の方法で対応するメチルエステル(例 1 7 A 参照)から標題の化合物が得られる。融点 1 1 1 ~ 1 1 6 ℃.

I R (CH₂Cl₂): 3580, 3450, 2960, 2930, 2860, 1740, 1655, 1600, 1420 cm⁻¹.

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンチル チオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カル ボン酸のナトリウム塩

下記の例18Fに記載するのと同様の方法で、 対応するメチルエステル(例17B参照)から穏 近の化合物が固体の形で得られる。融点 2 3 8 ~ 2 4 0 ℃ (分解). IR (KBr): 2960、2925、2855、1635、1610、1420 cm - 1.

<u>₩18</u> :

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - (2 - ドデシルフェニル) - 2 - ヒドロキシベンチルチオ)
 - 4 - オキソ - 8 - プロピル - 4 H - クロメンー
 2 - カルボン酸のナトリウム塩

下記の例 1 8 F に記載するのと同様の方法で、 対応するメチルエステル (例 1 7 C 参照) から標 逝の化合物が固体の形で得られる。融点 2 4 7 ~ 2 4 9 ℃ (分解) . I R (CII₂CI₂): 2960、2930、 2860、1635、1415、1365 cm⁻¹.

<u>例18D</u>:

7 - [1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ]
 - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸
 7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ]
 - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチル

エステル(例17D参照)1.1g、メタノール35 M及び2N水酸化ナトリウム水溶液2.5 Mの混合物をアルゴン下に窒温で1 4時間攪拌し、次いで、減圧下に45℃で濃縮する。残渣を0.1N塩酸で酸性にし、塩化メチレンに取る。有機抽出液を硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空中で濃縮する。残渣をシリカゲル上でクロマトグラフィーし、増加する量のメタノールを含むエーテルで溶離する。溶剤を留去すると、摂翅の化合物が淡黄色蜂蜜状で得られる。1R(Cll*Cl*):3580、3320、2960、2930、2860、1745、1610、1485、1390、1340 cm・・・

例 1 8 E:

7 - [1 (RS). 2 (SR) - 1 - (2 - ドデジルフェニル) - 2 - ヒドロキシベンチルチオ]- 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸

例18Dに記載したのと同様の方法で、対応するメチルエステル(例17E参照)から摂図の化合物が帯黄色樹脂の形で得られる。

I R (CH + Cl +): 3580 . 3320 . 2960 . 2930 . 2860 .

1745, 1610, 1485, 1390, 1340 cm - 1.

<u>例18F</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンチルチオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸のナトリウム塩

7- (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1- (2 - ベンタデシルフェニル) - ベンチルチオ) - 2 - メトキシキノリン- 3 - カルボン酸メチルエステル (0.81g)、メタノール 15 mt及びテトラヒドロフラン5 mtの混合物に 1 N水酸化ナトリウム水溶液 1.3 mtを添加し、全体をアルゴン下に窒温で 1 2時間攪拌する。易揮発性成分を減圧下に 4 5 ℃で除去し、残渣を四塩化炭素と共に擦りつぶす。 揮発性成分を真空中で蒸発させると、 標題の化合物が 2 5 0 ℃以上の融点を有する無色固体の形で得られる。 1 R (KBr): 2960、2925、2855、1635、1610、1585、1390、1240 cm⁻¹. 例 1 8 G:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ

- 1 - (2 - ノニルフェニル) - ベンチルチオ)
- 4 - オキソー 4 H - クロメン- 2 - カルボン酸
対応するメチルエステル (例 1 7 G 参照) から
例 1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合
物が得られる。融点 1 2 4 ~ 1 2 6 で

<u>1919</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)- 4 - オキソ - 4 II - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキサン 0, 8 5 g をアルゴン下にメタノール 2 0 ddに溶解し、トリ エチルアミン 0, 8 6 g 及び次に、 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル 0, 8 5 g を添加し、全体を室温で 2 2 時間 概律する。

析出する沈殿を吸引口過し、少量のメタノール 及びヘキサンで洗浄する。得られる課題の化合物 は、135~136℃で融解する。 出発原料として使用した1 (RS), 2 (RS) -1, 2-エポキシ-1- (4-ノニルフェニル) -ヘキサンは、例えば下記の方法で製造される: a) 1- (4-ノニルフェニル) - ヘキシ-1-エン (シス-及びトランス-異性体の混合物)

テトラヒドロフラン150 md中のペチルトリフェニルホスホニウクに合用し、メキサン内のペランルでにつり、メキサンロのペランの内では、メキリカでにつり、スポークのでは、カーのででは、カーので

に使用する。

b) 1. 2-エポキシ-1- (4-ノニルフェニル) - ヘキサン及び個々のシス- (1 (RS). 2 (SR) -) 及びトランス- (1 (RS), 2 (RS) -) - 異性体への分離

<u>164 1 9 A</u>:

3 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - マロンアニリン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) - 1. 2 - エポキシー 1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキサン及びメル カプト成分として3 - メルカプトマロンアニリン 酸メチルエステルから出発する以外は、例19に 記載したのと同様の方法で、探題の化合物が得ら れる。

例19B:

7- (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ -1- (4-ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) -2-メトキシキノリン-3-カルボン酸メチル エステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキサン及びメル カプト成分として3 - メルカプト-2 - メトキシ キノリン-3 - カルボン酸メチルエステルから出 発する以外は、例19に記載したのと同様の方法

で、標題の化合物が得られる。

<u> 4420</u>:

7 - (I (RS), 2 (RS) - 2 - ヒドロキシ - I - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ】 - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 メチルエステル

対応する1(RS), 2(SR)-1, 2-エボキシ-1-(4-ノニルフェニル)-ヘキサン(例19b参照)から出発する以外は、例19に記載したのと同様の方法で、シリカゲル上でクロマトグラフィーし、ヘキサン/酢酸エチル(3:2)で溶離した後、融点85~86 cの結晶の形で<table-cell>型の化合物が得られる。

<u>例20A</u>:

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ペンチルチオ)- 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (4 - ノニルフェニル) - ペンタン及び 7 - メトキシー 4 ー オキソー 4 H ー クロメンー 2 ー カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 9 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が融点 1 3 6 ~ 1 3 8 ℃の黄色結晶の形で得られる。

出発原料として使用した 1 (RS). 2 (RS) - 1. 2 - エポキシ-1 - (4 - ノニルフェニル) - ペンタンは、4 - ノニルプロモベンゼン及びペンタナールから出発して例 1 7 a ~ c と同様にして製造することができる。 | R(CII_zCI_z): 2890、2820、1500、1445 cm⁻¹.

19421:

7 → (I (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー I - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)- 4 - オキソ - 4 II - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例19参照)から例7に記載したのと同様の方法で、課題の化合物が固体の形で得られる。融点267で(分解)。

以下东自

<u>67122</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)マロンアニリン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例19 A 参照)から 例7に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が固体の1水化物の形で得られる。 融点168~ 169℃

6423:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ】
 - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例19B参照)から 例18Fに記載したのと同様の方法で、模題の化 合物が固体の形で得られる。融点268~270 で 例24:

7 - (1 (RS), 2 (RS) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)- 4 - オキソ - 4 II - クロメン - 2 - カルボン酸

のナトリウム塩

対応するメチルエステル (例 2 0 参照) から例 7 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が 得られる。

<u>8924A</u>:

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (4 - ノニルフェニル) - ペンチルチオ)
 - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸対応するメチルエステル (例 2 0 A 参照) から例 1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。融点 9 8 ~ 1 0 0 で

12 5:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (m - トリル) - 3 - トランス - 5 - シス - ペンタデカジエン - 2 - イルチオ) - 4 - オキ ソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエス テル

テトラヒドロフラン40 mt中の1 (RS), 2 (RS)-1, 2-エポキシ-1- (m-トリル) -3-トランス-5-シス-ペンタデカジエン

2.2g、 7-メルカプト-4-オキソ-4H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステル 2.0g及びトリエチルアミン 3.4 m2の混合物を室温で 20時間 開 伸し、揮発性成分を 波圧 蒸溜により除去する。 残渣を シリカゲル上で、 溶離剤として ヘキサン/ 酢酸エチルの 3:2 混合物 (v / v) を 使用してクロマトグラフィーすると、 標質の化合物が 赤黄色樹脂の形で得られる。

出発原料として使用した 1 (RS), 2 (RS) -1, 2-エポキシー1- (m-トリル) -3-トランス-5-シスーペンタデカジェンは、下記 の方法で製造することができる:

a) <u>3 - (m - トリル) - 2 - トランス - プロペ</u> ナール (m - メチルシンナムアルデヒド)

トルエン670 世中のm-トリルアルデヒド 56.64gの沸腰溶液に還流下にホルミルメチレントリフェニルホスホラン合計152.1gを数回に分けて添加し、次いで、全体を16時間加熱沸騰する。 陸発性成分を引去し、残渣をエーテル/ヘキサンの4:1混合物(マノマ)に溶解し、シ リカゲルによりロ過する。ロ液から溶剤を蒸溜により除去し、高度真空中で蒸溜する。標題の化合物が無色油の形で得られる。沸点87~92℃/3mbar.

b) <u>2 (RS), 3 (SR) - 2, 3 - エポキシ</u> - 3 - (m - トリル) - プロピオンアルデヒド

メタノール400mmーメチルシンナムアルデヒド(前記)25.32gの溶液を20~25 でで、濃度30%の過酸化水素136mk及び水1200mk索ナトリウム54gの、激しく攪拌した混合物に45分かけて滴加し、全型に2時間攪拌する。反応混合物を塩化メチレンで数回抽出する。有機部分を亜硫酸ナトリウム溶液で1回洗浄し、硫酸ナトリウム上で乾燥し、溶液により溶剤を除去する。残渣をシリカゲル上でななで1回洗浄し、ヘキサン/稚酸エチルの3:1混合物(V/V)で溶剤すると、標準の化合物が無色油の形で得られる。

c) <u>4 (RS), 5 (RS) - 4, 5 - エポキシ</u> - 5 - (m - トリル) - 2 - トランスーペンテナ <u> ー ル</u>

塩化メチレン50 dd中の2(RS).3(SR)-2.3-エポキシー(m-トリル)ープロピオンアルデヒド(b参照)9.5 6 gの溶液にアルゴン雰囲気下に空温で塩化メチレン70 dd中のホルミルメチレントリフェニルホスホラン18.63 gの溶液を滴加し、全体を室温で20時間機搾する。反応混合物を濃縮し、ヘキサンと酢酸エチルの1:1の容量比の混合物で希択し、シリカゲル上でロ過する。溶剤を蒸発させたら、残渣をシリカゲル上でクロマトグラフィーする。ヘキサングエーテル(1:1)で溶離し、溶剤を蒸溜により除去すると、機類の化合物が無色の油の形で得られる。d)1(RS).2(RS)-1.2-エポキシー1-(m-トリル)-3-トランス-5-シス

アルゴン雰囲気下に、ヘキサン中のブチルリチ ウムの 1.6 M溶液 1 7.3 mlをテトラヒドロフラン 1 2 0 ml中のデシルトリフェニルホスホニウムブ ロミド 1 3.3 9 g の、- 7 8 でに冷却した 農拌溶

- ペンタデカジエン

例 2 5 A:

7 - (1 (RS), 2 (RS) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (4 - メチルフェニル) - 3 - シス - へキ サデセン - 2 - イルチオ} - 4 - オキソ - 4 H -クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) -1. 2 - エポキシー 1 - (4 - メチルフェニル) - 3 - シス - ヘキサ

デセン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 2 5 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が融点 1 3 3 ~ 1 3 5 での黄色結晶の形で得られる。

出発原料として使用した 1 (RS). 2 (RS). - 1. 2 - エポキシ-1 - (4 - メチルフェニル) - 3 - シスーヘキサデセンは、下紀のように例 2 5 a、 b 及び d に記載した方法により製造することができる。

p-トリルアルデヒド及びホルミルメチレントリフェニルホスホランからp-メチルシンナムアルデヒドを生成し、これを反応させて 2 (RS),3 (SR)-2,3-1ボキシー3-(p-トリル)-プロピオンアルデヒドを形成させ、これをトリデシルトリフェニルホスホニウムプロミドで所望の生成物に変える。IR(CllzClz):2880、2810、1490、1445 cm⁻¹.

例25B:

7 - (1 (S), 2 (R) -1-ヒドロキシー1

- (3-トリフルオロメチルフェニル) - 4-(3-ノニルフェニル) - 3-シスープテン-2-イルチオ) - 4-オキソー4H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステル及びそのトランスW性体

1 (S), 2 (S) - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (3 - ノニルフェニル) - 1.2 - エポキシー3 - ブテン (シス/トランス- 異性体混合物)及び7 - メルカプト - 4 - オキソー4 H - クロメンー2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例1に記載したのと同様の方法で、課題の化合物がシスー/トランスー異性体混合物の形で得られる。シリカゲル上でヘキサン/酢酸エチル(7:3)を刑いてクロマトグラフィーして、異性体を分離する。シスー異性体(α) 80 = +33.6 ± 8.0 (クロロホルム中0.125%)は、トランスー異性体(α) 80 = -183.0 ± 7.4 (クロロホルム中0.135%)より前に溶離される。

出発原料として使用した 1 (S). 2 (S) -

1-(3-トリフルオロメチルフェニル)-4-(3-ノニルフェニル)-1.2-エポキシ-3-ブテンは、例えば、下記のようにして製造することができる。

a) <u>3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) -</u> 2 - トランス-プロペン酸エチルエステル

ジクロロメタン400 md中の3-トリフルオロメチルベンズアルデヒド34.0gの溶液に冷却しながらエトキシカルボニルメチレントリフェニルホスホラン88.9gを滴加する。反応混合物を室温で1時間限控し、溶剤を真空中で蒸発させ、残渣をシリカゲル上でエーテル/ヘキサン(4:1)を用いてロ過する。溶離液を蒸発により濃縮すると、標型の化合物が白色結晶の形で得られる。融点40~41で。

b) <u>3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) -</u> 2 - トランス - プロペノ - ル

3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 2 - トランス - プロペン酸エチルエステルを例 9 b に記載した方法で選元すると、標題の化合物が無

色油の形で得られる。 I R (CII₂CI₂): 3550、2820、 1310、1140、1100 ca・'.

c) 2 (S), 3 (S) - 2, 3 - エポキシ-3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - プロバ ノール

3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 2 - トランスープロペノールをL- (+) - 酒石酸ジエチルエステルを使用する以外は、例9 c に記載した方法でエポキシ化すると、標題の化合物が無色油の形で得られる。 I R (CH₂CI₂): 3500、2820、1330、1170、1125、1070 cm⁻¹.

d) 2 (R), 3 (S) - 2, 3 - エボキシ- 3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - プロバ ノール

2 (S), 3 (S) - 2, 3 - エポキシ-3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - プロパノールを例9 d に記載した方法で酸化すると、標題の化合物が無色油の形で得られる。 I R (Cll z Cl z): 2820、1730、1330、1370、1125、1070 cm - 1.

e) 1 (S), 2 (S) -1 - (3 - トリフルオ

ロメチルフェニル) - 4 - (3 - ノニルフェニル) -1, 2 - エポキシー 3 - ブテン (シス - /トランス - 異性体混合物)

2 (R).3 (S)-2.3-エポキシ-3-(3-トリフルオロメチルフェニル)-プロパノール及び3-ノニルベンジルトリフェニルホスホニウムプロミドから出発する以外は、例1 dに記取したのと同様の方法で、標題の化合物のシスーノトランス-異性体混合物が淡黄色油の形で得られる。

例 2 5 C:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー1
 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (3 - ノニルフェニル) - 3 - プテンー2 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸メチルエステル (シスーノトランス - 異性体複合物)

1 (S). 2 (S) - 1 - (3 - トリフルオロ メチルフェニル) - 4 - (3 - ノニルフェニル) - 1. 2 - エポキシ- 3 - ブテン (シス/トラン

例25D:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー1
 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (4 - ノニルフェニル) - 3 - シスープテンー2
 - イルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメンー2
 - カルボン酸メチルエステル及びそのトランスー
 発性体

1 (S), 2 (S) - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (4 - ノニルフェニル) - 1, 2 - エポキシ - 3 - ブテン (シスノトランス - 異性体混合物) 及び 7 - メルカプト - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例1に記載したのと同様の方法で、標題の化合物がシス - /トランス

- 異性体混合物の形で得られる。シリカゲル上でヘキサン/酢酸エチル(7:3)を用いてクロマトグラフィーして、異性体を分類する。シス-異性体(α) δ^0 = +9 1.3 ± 8.7 * (クロロホルム中 0.1 1 5 %)は、トランス-異性体(α) δ^0 = -1 8 7.4 ± 7.4 * (クロロホルム中 0.1 3 5 %)より前に溶離される。

出発原料として使用した1 (S), 2 (S) - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (4 - ノニルフェニル) - 1. 2 - エポキシー3 - ブテンは、2 (R), 3 (S) - 2. 3 - エポキシー3 - ファンは、2 (R), 3 (S) - 2. 3 - エポキシー3 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - プロパノール及び4 - ノニルベンジルトリフェニルホスホニウムプロミドから出発する以外は、例1 d に記載したのと同様の方法で、淡黄色油の形で得られる。

例 2 5 E:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (4 - ノニルフェニル) - 3 - プテン - 2 - イル

ンス - 5 - シス - ヘキサデカジエン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例1に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が無色油の形で得られる。 (α) δ0 = + 4 9.4 ± 1 0 ° (クロロホルム中の 0.0 9 9 %)

出発原料として使用した I (S), 2 (S) - .

I、2-エポキシー I - (3-トリフルオロメチ
ルフェニル) - 3-トランス - 5-シスーへキサ
デカジエンは、2 (R), 3 (S) - 2, 3-エ
ポキシー 3- (3-トリフルオロメチルフェニル)
ープロパノール (例 2 5 B 参照) から得られる。
これを例 2 5 c と同様にしてビニル化(Vinylogize)
し、ウンデシルトリフェニルホスホニウムプロミ
ドを使用する以外は、例 2 5 d と同様にして反応
させて必要なエポキシドを形成させる。

份26:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (m - トリル) - 3 - トランス - 5 - シス - ベンタデカジエン - 2 - イルチオ) - 4 - オキ チオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸 メチルエステル (シス - /トランス - 異性体混合 物)

1 (S). 2 (S) - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (4 - ノニルフェニル) - 1. 2 - エポキシー 3 - ブテン (シスー/トランス - 異性体混合物) 及び 7 - メルカプトー 2 - メトキシキノリンー 3 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が無色油の形で得られる。UV(クロロホルム): λ = = x(ε) = 3 4 0 (1 2 4 0 0)、3 0 0 (1 0 0 0 0) nm.

例 2 5 F:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー 1
- (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 3 - ト
ランス - 5 - シス - ヘキサデカジエン - 2 - イル
チオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カル
ボン酸メチルエステル

1 (S), 2 (S) -1, 2 -エポキシ-1-(3 -トリフルオロメチルフェニル) -3 -トラ

ソー4H-クロメン-2-カルボン酸

テトラヒドロフラン 5 0 減中の標題の化合物のメチルエステル(例 2 5 参照) 3.0 2 g の溶液に 0.1 N水酸化ナトリウム水溶液 6.6 減を添加し、全体を 2 0 でで 2 時間 環 押し、 減圧下に 濃縮する。 残渣を水に溶解し、1 N塩酸でpH 1 にし、エーテルで抽出する。 有機抽出液を飽和塩化ナトリウム溶液で 2 回洗浄し、硫酸マグネシム上で乾燥し、 真空中で溶剤を除去する。 残渣をシリカゲル上で クロマトグラフィーし、塩化メチレン/メタール (5:1) で溶剤したフラクションから溶剤を 切去した後、 短題の化合物が橙色初末の形で得られる。 融点 6 6 ~ 6 7 で

例26A:

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (4 - メチルフェニル) - 3 - シスーヘキ サデセン - 2 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H -クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル (例25 A参照) から 例18 F に記載したのと同様の方法で、標題の化 合物が得られる。 融点 2 5 5 ~ 2 5 7 ℃ 例 2 6 B:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー 1
- (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (3 - ノニルフェニル) - 3 - シスープテン- 2
- イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン- 2
- カルボン酸

対応するメチルエステルから出発して例5に記 裁したのと同様の方法で、標題の化合物がページ ュ色固体の形で得られる。融点253で(分解)。 例26C:

7 - (1 (S) · 2 (R) - 1 - ヒドロキシー1
 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (3 - ノニルフェニル) - 3 - トランスープテン
 - 2 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン
 - 2 - カルボン酸

対応するメチルエステルから出発して例5に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が淡黄色 固体の形で得られる。融点253℃(分解).

以下居自

松26D:

7 - (1 (S). 2 (R) - 1 - ヒドロキシー 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (3 - ノニルフェニル) - 3 - プテン- 2 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン- 3 - カルボン酸 (シス - ノトランス - 異性体混合物) 対応するメチルエステルのシス - /トランス - 異性体混合物から出発して例 5 に記載したのと同様の方法で、課題の化合物が白色固体の形で得られる。 融点 8 1 ~ 8 2 ℃

例26E:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - (4 - ノニルフェニル) - 3 - シスープテン - 2 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 3 - カルボン酔

対応するメチルエステルから出発して例 5 に記載したのと同様の方法で、提題の化合物が固体の形で得られる。融点 6 9~7 0 ℃

以下涂白

<u>194 2 6 F</u>:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー l
- (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (4 - ノニルフェニル) - 3 - トランス - プテン
- 2 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン
- 2 - カルボン酸

対応するメチルエステルから出発して例5に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が固体の形で得られる。融点70~71℃

131 2 6 C:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシー1
 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 (4 - ノニルフェニル) - 3 - ブテンー2 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸(シス-ノトランス-異性体混合物)

対応するメチルエステルのシスー/トランスー 異性体混合物から出発して例 5 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が白色固体の形で得られる。融点 9 1 ~ 9 2 で 記事記日

194 2 6 H:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - 3 - トランス - 5 - シス - ヘキサデカジエン - 2 -イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 -カルボン酸

対応するメチルエステル (例 2 5 F 参照) から 例 1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。 I R (CH₂Cl₂): 3620、2930、1650、1605、1330、1130 cm⁻¹.

139 2 7 :

7 - (1 (S), 2 (R) - 2 - ヒドロキシー l- (3 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 4- オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (3 - ノニルフェニル) - ヘキサン及び 7 - メ ルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カ ルポン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 7 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物

例 2 7 A:

7 - (1 (RS), 2 (RS) - 2 - ヒドロキシー1 - (3 - ノニルフェニル) ーペンチルチオ]4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (SR) -1. 2 - エポキシー 1-(3-ノニルフェニル) - ペンタン及び 7 - メ ルカプト-4-オキソー4 H - クロメン - 2 - カ ルポン酸メチルエステルから出発する以外は、例 17に記載したのと同様の方法で、標題の化合物 が融点84~86 との後黄色結晶の形で得られる。

出発原料として使用した1 (RS). 2 (RS) -1. 2 -エポキシ-1 - (3-ノニルフェニル) -ペンタンは、3-ノニルプロモベンゼン及びペ ンタナールから出発して例 I 7 a ~ c と同様にして製造することができる。 [R (CII*CI*): 2930、2850、1610、1460cm⁻¹.

6428:

3- (1 (RS), 2 (SR) - 2-ヒドロキシ -1- (3-ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) -マロンアニリン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 1 - (3 - ノニルフェニル) - ヘキサン (例 2 7 参照)及び3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が無色油の形で得られる。

例 2 9:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (3 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)
 - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例 2·7 参照)から例 7 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が

固体の形で得られる。 融点 1 8 5 ℃ (分解) 例 2 9 A:

7 - 〔1 (RS). 2 (SR) - 2 - ヒドロキシ - 1 - (3 - ノニルフェニル) - ベンチルチオ〕 - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸 対応するメチルエステル(例 2 7 A 参照)から 例 1 8 に記載したのと同様の方法で、摂野の化合・ 物が得られる。融点 1 3 4 ~ 1 3 6 ℃.

<u>级30</u>:

3 - (1 (RS), 2 (SR) - 2 - ヒドロキシー1 - (3 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ)-マロンアニリン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例28参照)から例7に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が固体の形で得られる。融点150~152℃.

<u> 4/9 3 1</u> :

7 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスーオクテン-3 - イルチオ) - 4 - オキソー4 H - クロメン-2 - カルボン酸メチルエステル

3 (RS) . 4 (RS) - 3 . 4 - エポキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスーオ クテン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H -クロメン - 2 - カルポン酸メチルエステルから出 発する以外は、例 1 7 に記載したのと同様の方法 で、室温で 6 0 時間反応させ、常法で後処理した 後、根題の化合物が粘稠油の形で得られる。

IR (ClizClz): 3590、2960、2930、2860、1750、1655、1600、1420cm⁻¹. 「H - N M R 分析によれば、生成物は、対応するシスー異性体を約10%含む。

出発原料として使用した3 (RS), 4 (RS) -3, 4-エポキシー1- (2-ノニルフェニル) -1-トランスーオクテンは、下記の方法で製造 することができる。

a) 2-ノニルベンズアルデヒド

テトラヒドロフラン 3 5 ml 中の 2 - ノニルブロモベンゼン 2 2 gの溶液の 1 / 3 を、マグネシウム屑 3.4 g、テトラヒドロフラン 2 5 ml 及び四塩化炭素 3 浦の、アルゴン雰囲気下に競性した混合

特開昭62-164661 (34)

物に添加し、全体を選流下に30分加熱沸騰させ る。次いで、2-ノニルプロモベンゼン溶液の残 部を1時間かけて滴加し、反応混合物を還旋下に 2時間保持する。テトラヒドロフラン10㎡で希 駅した後、全体を氷浴中で約5℃に冷却し、テト ラヒドロフラン20畦中のジメチルホルムアミド 11.6 mlの溶液を15分かけて滴加する。室温で 1時間別拌した後、反応混合物に飽和塩化アンモ ニウム溶液 2 5 0 配を加え、有機層を分離し、水 **層をエーテルで3回抽出する。合したエーテル性** 抽出液を乾燥し、蒸発により濃縮した後に残留す る残渣をシリカゲル上で増加する量の塩化メチレ ンと石油エーテルの混合物を用いてクロマトグラ フィーすることにより特製すると、所望の2-ノ ニルベンズアルデヒドが淡黄色液体の形で得られ る。 I R (CH2Cl2): 2920、2850、1695、1600 cm-1. b) 2-ノニルベンジルアルコール

メタノール 1 5 0 mt中の 2 - ノニルベンズアルデヒド 9.3 g の競拌溶液に、硼水素化ナトリウム 0.5 7 g を 1 5 分かけて少しずつ添加する。 更に

3 0 分機律した後、反応混合物を被圧下に蒸発により濃縮し、残渣をエーテルに取る。有機相を水冷 0.2 N 塩酸及び水で洗浄し、硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空中で蒸発により濃縮する。残迹をシリカゲル上で、増加する量のエーテルと石油エーテルの混合物を用いてクロマトグラフィーすることにより精製すると、所望の 2 ーノニルベンジルアルコールが後黄色液体の形で得られる。 I R (CIIIICIII): 3600、2925、2855、1465、1000 cm・1.

c) 2-ノニルベンジルブロミド

2 ーノニルベンジルアルコール 6.6 g及びベンゼン 5 0 配の 機 控 混合物にベンゼン 5 0 配中の三 臭化場 1 0 g の溶液を 1 5 分かけて滴加する。 反 応混合物を 選 流下に 3 0 分加熱し、 冷却後、 氷水 及びエーテルを添加する。 有機相を分離し、 水で 洗浄し、 硫酸ナトリウム上で乾燥し、 真空中で蒸 発により 濃縮する。 残 液を シリカゲル上で 石油エーテルを用いて クロマトグラフィーすることによ り 情製すると、 2 ーノニルベンジルプロミドが無 色油の形で 得られる。 1 R (CH,CL): 2920、2850、

1470 . 1210 cm - 1.

d) <u>2 - ノニルベンジルトリフェニルホスホニウ</u> <u>ムプロミド</u>

2-ノニルベンジルブロミド7.2g、トリフェニルホスフィン5.77g及びトルエン60㎡の混合物を選流下に4時間加熱し、冷却し、エーテル80㎡で希釈する。折出した2-ノニルベンジルトリフェニルホスホニウムプロミドを口過により取り出し、エーテルで洗浄し、真空中で乾燥する。融点174~176で、

e) 3 (RS), 4 (RS) - 3, 4 - エポキシ - 1 - (2 - / ニルフェニル) - 1 - トランスー オクテン

2-ノニルベンジルトリフェニルホスホニウムプロミド 5.6 g 及び無水テトラヒドロフラン 5 0 mlの、5 でに冷却し、アルゴン雰囲気下に攪拌した混合物にヘキサン中のプチルリチウムの1.6 M 溶液 G.4 mlを添加する。更に10分後、テトラヒドロフラン15 ml中の2(RS).3(RS)-2.3-エポキシヘプタナールの溶液を3分以内

に滴加する。混合物を5℃で更に1時間及び窒温で15分攪拌し、水を添加し、エーテルで3回抽出する。有機相を硫酸ナトリウム上で乾燥し、湿縮する。残渣をヘキサン中に懸濁し、口過し、口液を減圧下に蒸発により湿縮する。残渣をシリカゲル上でクロマトグラフィーにより精製し、石油エーテル/エーテルの97:3混合物(マ/マ)で溶離すると、3(RS).4(RS)-3.4ーエポキシー1-(2-ノニルフェニル)-1-トランスーオクテンが得られる。1R(CIIzCIz):2960、2930、2860、1470、870cm-1.

「H-NMR分析によれば、生成物は、対応するシス-異性体を約10%含む。

<u>6432</u>:

7 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスーオクテン-3 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸メチルエステル

3 (RS), 4 (RS) - 3, 4 - エポキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスーオ クテン (例31 c 参照) 及び7-メルカプト-2-メトキシキノリン-3-カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例17に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が淡黄色油の形で得られる。IR(CH₂Cl₂):3580、2960、2925、2860、1730、1615、1485、1460、1400、1345ca⁻¹.

'H-NMR分析によれば、生成物は、対応するシス-異性体を約10%含む。

例 3 3:

7 - {3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスー オクテン- 3 - イルチオ} - 4 - オキソー 4 H -クロメン- 2 - カルボン酸

対応するメチルエステル (例31参照) から例18に記載したのと同様の方法で、摂題の化合物が黄色蜂密状で得られる。IR(CHzClz): 3580、3450、2960、2925、2860、1740、1655、1600、1415、1240cm⁻¹.

「H-NMR分析によれば、生成物は、対応するシス-異性体を約10%含む。

カプト成分として 3 - メルカプトマロンアニリン酸メチルエステルから出発する以外は、例 1 9 A に記載したのと同様の方法で、模型の化合物 (シスーノトランス - 異性体の混合物) が得られる。
a) 出発原料として使用した 3 (RS), 4 (RS) - 3, 4 - エポキシー1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - オクテンは、4 - オクチルベンジルトリフェニルホスホニウムプロミドを使用して例 3 1 c に記載した方法により得られる。

例36:

3 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシー1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - オクテンー3 - イルチオ) - マロンアニリン酸 (シスー/トランス - 異性体の混合物) のナトリウム塩

対応するメチルエステル(シスー/トランスー 異性体の混合物)(例35参照)から、例7に記 戦したのと同様の方法で、標題の化合物が半固体 の形で得られる。

7 - (3 (RS) . 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ

约34:

7 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスー オクテン- 3 - イルチオ) - 2 - メトキシキノリ ン- 3 - カルボン酸

対応するメチルエステル(例 3 2 参照)から例 1 8 D に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が結晶の形で得られる。融点 6 5 ~ 6 9 ℃、IR(CII*CI*): 3580、3320、2960、2930、2860、1745、1615、1485、1390、1340、1245 cm - 4.

「H-NMR分析によれば、生成物は、対応するシス-異性体を約10%含む。

例 3 5:

3 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ - 1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - オクテン - 3 - イルチオ) - マロンアニリン酸メチルエス テル (シス - /トランス - 異性体の混合物)

3 (RS), 4 (RS) - 3, 4 - エポキシー 1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - オクテン (シスーノトランス - 異性体の混合物) 及びメル

-1-(4-オクチルフェニル) -1-オクテン
-3-イルチオ] -4-オキソー4H-クロメン
-2-カルボン酸メチルエステル(個々のシスー
及びトランス-器性体)

3 (RS). 4 (RS) - 3. 4 - エポキシー 1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - オクテン (例35 a 参照)及び7 - メルカプト - 4 - オキ ソー4H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエス テルから出発する以外は、例19に記載したのと 同様の方法で、模型の化合物が異性体混合物の形 で得られる。

生成物をシリカゲル上でクロマトグラフィーに より個々の成分に分型することができ、ヘキサン /酢酸エチルの 7 : 3 混合物 (v / v) で溶離す ることにより、まず、シスー異性体、次にトラン スー異性体が得られる。

<u>19438</u>:

7 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ - 1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - トランス - オクテン - 3 - イルチオ) - 4 - オキソ - 4 H

特開昭62-164661 (36)

- クロメン- 2 - カルボン酸のナトリウム塩 対応するメチルエステル(トランス - 異性体、 例 3 7 参照)から、例 7 に記載したのと同様の方 法で、標題の化合物が得られる。

例39:

7 - (3 (RS), 4 (SR) - 4 - ヒドロキシ - 1 - (4 - オクチルフェニル) - 1 - シスーオ クテン- 3 - イルチオ) - 4 - オキソー 4 II - ク ロメン- 2 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(シス-異性体、例 37参照)から、例7に記載したのと同様の方法 で、優別の化合物が得られる。

64 4 0 :

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 4 - クロロー 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) ープ チルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 -カルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 4 - クロロー1, 2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ブタ ン及び7 - メルカプト-4 - オキソー4 H - クロ メン-2-カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例17に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が淡黄色結晶(エーテル/石油エーテルから)の形で得られる。融点69~73℃、1R(CH₂Cl₂):3580、2960、2930、2860、1745、1655、1605、1420 cm⁻¹.

出発原料として使用した1(RS),2(RS)-4-クロロ-1,2-エポキシ-1-(2-ノニルフェニル)-ブタンは、下記のようにして製造することができる。

a) <u>4-クロロ-1-(2-ノニルフェニル)-</u> プタノール

4-クロロブチルアルデヒドから出発する以外は、例17aに記載したのと同様の方法で、2-ノニル-ブロモベンゼンから、標題の化合物を無 色油の形で得る。IR(CH₂Cl₂):3600、2960、 2930、2860、1470、1055 cm⁻¹.

例17bに記載したのと同様の方法で、4-ク

ロロー1 - (2 - ノニルフェニル) - ブタノール (前記) から、標題の化合物が無色油の形で得られる。 I R (CII₂CI₂): 2960、2930、2860、1465、 970 cm⁻¹.

c) 1 (RS), 2 (RS) - 4 - クロロ - 1, 2 - エポキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - ブ タン

例 1 7 c に記載したのと同様の方法で、 4 - クロロー 1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランスープテン(前記)から、標題の化合物が無色油の形で得られる。 [R(CH₂CI₂): 2930、2860、1465、1450 cm⁻¹.

例 4 0 A:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 4 - クロロ - 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ブチルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 4 - クロロー1, 2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ブタ ン及び 7 - メルカプト - 2 - メトキシキノリンー 3 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 4 0 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。 1 R (CH₂CI₂): 3580、2960、2935、2860、1730、1615、1485、1080 cm⁻¹.

例 4 0 B:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 6 - クロロー 2 - ヒドロキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) - 6 - クロロー1. 2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン及び7 - メルカプト-4 - オキソー4 H - クロメン-2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例40に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。融点60~62℃

山発原料として使用した1 (RS). 2 (RS) -6-クロロー1. 2-エポキシー1- (2-ノ ニルフェニル) -ヘキサンは、下記のように、例 40a~cに記載した方法により製造することが できる:2-ノニルフェニルマグネシウムプロミ

特周昭62-164661 (37)

ド及び 6 - クロロヘキサノールから 1 - (2 - ノニルフェニル) - 6 - クロロヘキサノールを生成させ、これを脱水して 1 - (2 - ノニルフェニル) - 6 - クロロヘキセンにし、これを 3 - クロロ過安息香酸で所望のエポキシドに変える。 1 R (Cl₂Cl₂): 2930、2860、1460、1220、900 cm⁻¹. 例 4 0 C:

7 - (1 (RS). 2 (SR) - 6 - クロロー 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキシルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステル

1 (RS). 2 (RS) - 6 - クロロー1. 2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン及び 7 - メルカプト - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例40に記載したのと同様の方法で、摂題の化合物が得られる。 LR(CHzClz): 3580、29602930、2860、1730、1615、1485、1195、1080 cm - 1. 例40 D:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 6 - 7 ルオロー

2 - ヒドロキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) -ヘキシルチオ) - 4 - オキソー 4 H - クロメンー 2 - カルボン放メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 6 - フルオロー1.
2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサン及び 7 - メルカプト - 4 - オキソー 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸メチルエステルから出発する以外は、例 4 0 に記載したのと同様の方法で、極短の化合物が得られる。融点 6 0 ~ 6 2 で、出発原料として使用した 1 (RS), 2 (RS) - 1, 2 - エポキシー 6 - フルオロー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘキサンは、例えば、下記のようにして製造することができる。

a) <u>6 - (2 - ノニルフェニル) - 5 - トランス</u> - ヘキセノール

テトラヒドロフラン300 w中の6-(2-ノニルフェニル)-5-ヘキセン酸メチルエステル(欧州特許出願公開第0123543号公報)34.4gの、窒素雰囲気下に提押した溶液に、水素化アルミニウムリチウム28gを1時間かけて少しず

つ添加する。更に 3 0 分後、酢酸エチル 3 0 mk及び水 3 0 mkを滴加する。反応混合物を 1 N塩酸で酸性にし、酢酸エチルで数回抽出する。合した抽出液を硫酸ナトリウム上で乾燥し、蒸発により濃縮し、シリカゲル上でジクロロメタンでクロマトグラフィーする。 慎盟の化合物が淡黄色油の形で得られる。 1 R (Cli *Cl *): 3620、2930、2850、1470、970 cm・'.

b) <u>6 - フルオロ - 1 - (2 - ノニルフェニル)</u> - 1 - トランス - ヘキセン

ジクロロメタン20 世中の6-(2-ノニルフェニル)-5-トランス-ヘキセノール8.17gの溶液を、ジクロロメクン20 世中のジェチルアミノー硫黄トリフルオリド4.68gの、アルゴン雰囲気下に競拌した混合物に、氷で冷却しながら20分かけて滴加する。全体を室温で14時間競拌し、水を添加し、有機層を分離し、飽和低炭酸ナトリウム溶液及び水で洗浄する。乾燥し、蒸発により濃縮した後、粗製生成物をシリカゲル上で石油エーテルを用いるフラッシェクロマトグラフ

ィーにより情製する。標題の化合物が無色油の形で得られる。 I R (CII±Cl±): 2930、2850、1465、970 cm²¹.

c) 1 (RS), 2 (RS) -1, 2-エポキシ -6-フルオロ-1-(2-ノニルフェニル) -ヘキサン

6 - フルオロ-1 - (2 - ノニルフェニル) - 1 - トランス - ヘキセンを 3 - クロロ過安息香酸と例 1 7 c に記載した方法で反応させると、繰りの化合物が無色油の形で得られる。 I R (Cll * Cl * 2) : 2920、2850、1455 cm - 1.

14 4 0 E:

7 - {1 (RS), 2 (SR) - 6 - フルオロー 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) -ヘキシルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カ ルボン酸メチルエステル

1 (RS), 2 (RS) - 6 - フルオロー1, 2 - エポキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘ キサン及び7 - メルカプト-2 - メトキシキノリ ン-3 - カルボン酸メチルエステルから出発する 以外は、例40に記載したのと同様の方法で、標 随の化合物が得られる。 JR(CH₂Cl₂):3580、 2925、2860、1730、1615、1485、1195、1080cm⁻¹。 例41:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 4 - クロロ - 2 -ヒドロキシ - 1 - (2 - ノニルフェニル) - プチルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 -カルボン酸

対応するメチルエステル (例40参照) から例18 に記載したのと同様の方法で、概題の化合物が淡黄色結晶の形で得られる。融点136~138 で、1R(ClizCliz):3580、3430、2925、2860、1735、1645、1600、1420 cm⁻¹.

级42:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 4 - クロロー 2- ヒドロキシー 1 - (2 - ノニルフェニル) - ブチルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カルボン酸のナトリウム塩

対応するメチルエステル(例40A参照)から 例18Fに記載したのと同様の方法で、標題の化 合物が得られる。融点 1 8 7 ~ 1 9 2 ℃. 例 4 3 :

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 6 - クロロ- 2 - ヒドロキシ- 1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘ キシルチオ) - 4 - オキソ - 4 H - クロメン - 2 - カルボン酸

対応するメチルエステル(例40B参照)から例18に記載したのと同様の方法で、原題の化合物が得られる。融点135~139℃.

<u>154 4 4</u>:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 6 - クロロー 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) - ヘ キシルチオ) - 2 - メトキシキノリン - 3 - カル ボン酸

対応するメチルエステル (例40 C参照) から例18 に記載したのと同様の方法で、優題の化合物が得られる。1R(Cll*Cl*):3570、3300、2960、2920、2850、1740、1610、1480、1240cm・1.

例 4 5:

7 - (1 (RS), 2 (SR) - 6 - 7 ルオロ -

2-ヒドロキシー1- (2-ノニルフェニル) -ヘキシルチオ) - 4-オキゾ- 4H-クロメン-2-カルボン酸

対応するメチルエステル (例 4 0 D 参照) から例 1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。 IR (CH₂C1₂): 3580、2900 (広い)、2960、2930、1740、1660、1630、1600、1420 cm⁻¹.

154 4 6 :

7 - (I (RS), 2 (SR) - 6 - フルオロー 2 - ヒドロキシー1 - (2 - ノニルフェニル) -ヘキシルチオ) - 2 - メトキシキノリン-3 - カルボン酸

対応するメチルエステル (例 4 0 E 参照) から例 1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。 I R (Cll x Cl x): 3580、2960、2930、2820、1745、1615、1490、1390、1340、1245 cm '. 例 4 7:

7 - (1 (S), 2 (R) - 1 - ヒドロキシ - 1 - (m - トリル) - 3 - トランス - 5 - シス - ペ ンタデカジエン-2-イルチオ] -4-オキソー 1H-クロメン-2-カルボン酸メチルエステル 及びその1(R),2(S)-ジアステレオマー

純粋なジアステレオマーエボキシドから出発する以外は、例 2 5 に記載したのと同様の方法で標題の化合物が得られる。1 (S), 2 (R) -ジアステレオマー、(α) $8^0 = -50.9 \pm 9^{\circ}$ (クロロホルム中 0.118)、及び 1 (R), 2 (S) -ジアステレオマー、(α) $8^0 = +55.1 \pm 8.9^{\circ}$ (メクノール中 0.11258).

出発原料として使用した1 (S). 2 (S) - 1, 2 - エポキシー1 - (m - トリル) - 3 - トランス - 5 - シスーペンタデカジエン及びその1 (R). 2 (R) - ジアステレオマーは、対応する純粋なジアステレオマーアルデヒド、すなわち2 (R). 3 (S) - 2, 3 - エポキシー3 - (m - トリル) - プロパノール及びその2 (S). 3 (R) - 立体異性体を使用する以外は、例25 c及び d と同様にして得られる。これらは、m - トルアルデヒドから出発して、エポキシ化の際に

特開昭62-164661 (39)

L - (+) - 酒石酸ジエチルエステル及びD-(-) - 酒石酸ジエチルエステルをそれぞれ使用する以外は、例25B(a~d)と同様にして得られる。

B4 4 8:

7-(1(S), 2(R)-1-ヒドロキシー1
 -(m-トリル)-3-トランス-5-シスーペンタデカジエン-2-イルチオ)-4-オキソー4H-クロメン-2-カルボン酸及びその1(R),
 2(S)-ジアステレオマー

対応するメチルエステルから例1 8 に記載したのと同様の方法で、標題の化合物が得られる。1 (S).2(R)ージアステレオマー、(α) 80 = -54.8±8.7 (メタノール中0.115%)、及び1(R).2(S)ージアステレオマー、IR(CH₂Cl₂):3340、2880、1615、1590、1400、1340 cm⁻¹.

医薬組成物の例

及び完成した形の対応する薬剤

例B:

en che .

吸入に適当な、ナトリウム塩又はカリウム塩の形 の活性成分の湿度約2%の水溶液

活性成分	(K)	又に	tNa塩)					2	0	0	0	m g
エチレンジ	シア	ミ ン	一四醋	酸の	ニナ	۲	ij	ゥ	J.	塩	1	0	m g
塩化ベンセ	ゲル	= =	・ゥム								1	0	m g
新しく蒸光	習し	たカ	k			全	挝			1	0	0	mL
製造:													

活性成分を新しく蒸溜した水約60㎡に溶解させ、安定剤(エチレンジアミン四酢酸のニナトリウム塩)及び保存剤(塩化ベンザルコニウム)を添加する。すべての成分を完全に溶解したら、得られた溶液を100㎡にし、小さい加圧ビン中に退入し、これを気密に融封する。噴射剤を必要に応じて、加圧ガス又は液体の形で添加する。

想上居田

以下において、用語"活性成分"は、本発明に よる一般式(1)の化合物、特に、例1~41に 生成物として記載した化合物を意味する。

// 人

噴射剤及び 0.1 重量%の活性成分を含む固体エアロゾールを形成する吸入懸濁液

	扒	成	:																Ш	Ħ	%
微	杉)	砕	L	た	活	性	戍	分												0.	i
ソ	ル	F.	9	ン	۲	ij	ォ	レ	ı	_	۲									0.	5
嚽	94	剂	A	(۲	ij	ŋ	n	O	۲	ij	Ż	ル	*	ø	I	g	ン)	4.	4
噴	射	剂	В																		
(ジ	2	u	U	ジ	フ	ル	t,	D	¢	9	ン	及	び					1	5.	0
1		2	-	ジ	ŋ	u	u	テ	۲	ラ	フ	ル	ォ	U	ı	I	ン)	8	0.	0
製	追	. :																•			

常用のホモジナイザーを用いて、水分を排除しながら、ソルピタントリオレエートを添加したトリクロロトリフルオロエタン中に活性成分を懸潤し、懸濁液を計量弁を付けたエアロゾール容器中に導入し、容器を密封し、噴射剂Bを加圧下に充填する。

第1頁の続き

優先権主張 1986年4月4日30スイス(CH)3001321/86-6

砂発 明 者 ロベルト ベー・ラン スイス国,4133 プラツテルン,ハーゲンバハベーク 10

ク

⑫発 明 者 コンラート エルトレ スイス国,4106 テルビル,フォーゲゼンシュトラーセ

10